Analysis and the Publishmen

حول هندسه الوراثة وعلم الاستنساخ



محمد صالح المحب



المحتويات

7	غهید
رتباط الجنسي	تحديد الجنس والإ
10XY-	XX اليد
ات الكروموزومات الأنثوية المتباينة	الأنواع ذا
مل البيئية في تحديد الجنس	تأثير العوا
نسى	النخلق الج
وم Y السريع العطب والأعالة الذهنية	الكروموز
، والتخلق الجنسي	الهرمونات
رثيطة بالجنس	الوراثة المر
الارتباط الجنسي عند ذبابة الفاكهة	الكشاف
وراثة الجينات المرتبطة بالجنس	نماذج من
لمؤذية المرتبطة بالجنس عند الأنسان	الجينات ا
ب العصبي	
انر	
وم Y عند الأنسان وحيناته	الكروموز
23	مداد عام الدرائة
أو الصيغة الجنسيان	الدوف
النعبير الجيني	_
.ا أو المادة الوراثية	_
ك	
سون ركريك اللولمي	
الـــد.ن.ا	
لكروموزومات وتضاعفها عند الأحياء المتطوره	
لطاقم الوراثي	
روموزومات حقیقیات النوی الکیمیائی	
مالاق من الدنا في الكروموزوم الواحد	-

33	تركيب الحسم النووي
34	الليفة الكروماتينية
34	البروتينات الكروموزومية غير الهيستونية
35	الكروماتين الأصيل والكروماتين الدخيل
36	تردد الدنا ونظام التتابع
37	اطراف الكروموزمات عند حقيقيات النوى
ى	تضاعف الكروموزمات عند حقيقيات النو;
38	الدوره الخلوية
38	التضاعف شبه المحافظ عند حقيقيات النوى
39	التضاعفات المتكررة لكل كروموزوم
النوى	
41	الأوتباط والمبادلة
52	حرطنة الكروموزومات
59	وسائل خرطنة الكروموزومات البشرية
63	الوواثـــة عند البكتيريا
64	التحول
65	التبادل الجيني
65	التزاوج
67	العناصر الجنسية المتنقلة
67	•
68	
68	
69	ترانسبوزونات الذرة
71	ترانسبوزونات الدروزونيلا
72	
72	
72	
73	تركيب البروتينات
74	

75	عملية الترجمة
	ِ الشفرة الوراثية
	شموليَّة الشفرة الجينية
	الطفرات المضادة
81	الطفرا <i>ت</i> ا
	انواع الطفرات
	تأثيرات الطفرات على المظاهر
	الطفرات البيئية
83	
84	
85	
85	
86	
87	
87	
88	
	تعديل التعبير الجيني
07	تعديل التعبير الجيني
91	تعديل التعبير الجيني في نمو حقيقيات النوى
91	التخلق الخلوي في حقيقات النوى المتطورة .
92	الاشراف الجيني في نمو الدروزوفيلا
96	الدور الجيني في الرد المناعي
96	
97	
	التأثير الجيني على الإنقسام الخلوي
	المسرطنات وطلائعها
99	تعديل دورة انقسام الخلية في حقيقيات النوع
103	
103	الانحرافات الكروموزمية النوعية

105	الانقلاب
105	التنقل
105	العيوب الكروموزومية والتطور
	ُ التقنيات الكروموزومية والمصطلحات الوراثية عند الإنسان
108	العيوب الكروموزمية عند الانسان
111	الإنحرافات الكروموزومية العددية
113	التثلث الكروموزومي
114	اعراض التريزومي 13
114	اعراض التريزومي 18
115	
	اعراض كلاينفلتر
118	وراثة الميزات الخلقية
	الآليات الوراثية
	الوراثة التحريبية للتصرفات
121	هندسة الوراثة
123	العناصر P عند الدروزوفيلا
123	الإجسام الجرثومية
124	التطبيقات الطبية للبروتينات
124	البلاسميد: T لبكتيريا العفصه
126	تقنيات الهندسة الوراثية عند الحيوان
126	الطرق التقليدية
127	حقن الدنا في البويضات الملقحة
128	تحوير الأجنة بالناقلات من الفيروسات الارتجاعية
128	معالجة الأمراض الإنسانية بجينات الخلايا الجسمية
129	تطوير الأنواع النباتية
130	التطبيقات العملية الزراعية
	الفيروسات
	تعديل الدنا في الحلايا النباتية
	تعديل الدنا في الخلايا الحيوانية
•	_

ادخال "المورثات" في الخلايا الأولية
ادخال الجينات في الخلايا الحيوانية عبر الفيروسات
لتكاثر والاستنساخ
الخليةالخلية
عناصر الخلية
1 – الخليه الحيوانية
1) الجسم الخلوي
جهاز غولجي144
الكريه المركزية
التحاويف
الشبكة الداخلية
الريبوزومات147
الليزوزومات
2) الغلاف الخلوي
3) النواة
II – الخلية النباتية
البلاست
اللوكوبلاست
الكلوروبلاست
الكروموبلاست
السنتروزوم 151
التحاويف152
الغلاف البلاسمي152
التكاثر الخلوي
التكاثر اللاحنسي
الإنشطار
التبرعم
التجرثم
التكاثر الطبيعي بالأعضاء النباتية
155

155	الترقيد
	التكون البكري
156	فقد الالقاح
156	فقد التنصف (التخيط الاختزالي)
156	III — التكاثر الجنسي أو التوالد
157	تكون الأمشاج
157	تطور المشيج الذكري
157	تطور المشيج الأنثوي
159	الإخصاب أو التلقيح
	اخصاب طبيعي
159	اخصاب صنعي
161	الإنقسام الخلوي عند الحيوانات
161	I – الإنقسام المباشر
161	II – الإنقسام غير المباشر
161	أ: الإنقسام التعادلي
162	1) انقسام النواة
162	2) انقسام الجسم الخلوي
163	ب: الإنقسام الأختزالي
164	1) المرحلة الأولى: الإنقسام الأختزالي
165	2) المرحلة الثانية: الإنقسام التعادلي
1 <i>67</i>	الإستنساخ
1 <i>7</i> 3	الدورة الخلوية لحقيقيات النوى
180	تقييم الاستنساخ

تمهيد

إذا كانت الأبجدية أعظم الاختراعات على الإطلاق لم لانها قاعدة كافـــة العلوم والآداب، فإن اكتشاف الذرّة وتوليد طاقة هائلة منها، في كــلنون الأول 1942، كان حدثاً بارزاً في تاريخ العلم الحديث.

كما أن تطوير المجهر، وما استتبعه من اكتشاف الخلية وهي اللبنة - والوحدة التي يتألف منها جسم الأحياء، في القرن السابع عشر (شلايدن Schleiden وشفان Schwann)، كان خطوة جبارة لفهم الإنسان لجسمه ولسائر الأجسام الحية.

وإذا شبهت الذرة ونواتها والكتروناتها بالنظام الشمسي المصغر، فــــان الخلية وما تتركب منه من نواة، وعضيّات (أعضاء صغيرة)، أشبه ما تكون بمجسّم للكون الفسيح.

وهل اكتشاف الحامض النووي المنزوع الأوكســـجين أو الــــد. ن. ا (D.N.A)، شكلاً وتركيباً ومواصفات على أيدي العالمين واتســـون Watson وكريك، في العام 1953، إلا حلقة أخرى في سلسلة التقدم الحضاري؟

ولا شك أن هذا الاكتشاف الأخير، مهد الطريق لبناء علم الوراثة، على أسس راسخة، لا على مشاهدات وتكهنات!

فبتحليل الحامض النووي أو الدد. ن. ا، تعرف العلماء على الجينات التي يتركب منها، ومن ثم أيقنوا أن الجين هو المسؤول عن نقل المعلومات والخصائص الوراثية عبر الأجيال. سميم

وتشكل الجينات بمجموعها - وهو يقرب من المائة ألف عند الإنسان، موزعة على 23 زوجاً من الكروموزومات في الخلية الواحدة - ما يسمى بالطاقم الجيني أو الجينوم Génome – وهذا الأخير، يتميز به الأحياء أفراداً وأنواعاً وأجناساً.

وهكذا فإن جزيء الحامض النووي – الدنا يتألف مــن مجموعــة مـن الحينات المختلفة – ويتركب كل جين منها – بدوره – من عدد مــن القواعــد الدنوية أو النوتيدات (النويدات) Nucléotides، على شكل ثلاثيات أو كــودون Codons، تتميز كل منها بحامض أميني معين.

وهناك تناغم أو تناسق بين تسلسل القواعد الدنوية في الجين، والأحملض الأمينية، في البروتين.

على أن عمل الجينات أو "المورثات"، يخضع بالإضافة إلى ذلك، لنظلم مراقبة يضبط تعابيرها حسب متطلبات الخلية وحاجاتها.

وفي المرحلة الحالية من تطور علم الوراثة، يدرس المختصون الطرق الصالحة لتغيير الصفات والمميزات الوراثية للأحياء بواسطة الجينات - وهذا يعني، تفصيلاً، إبخال جينات جديدة واستبدال أخرى؛ وغيرها من العمليات الدقيقة، أثناء التكاثر، على اختلف أنواعه. وكذلك التدخل في مراحل الانقسام والتزاوج - وذلك لإنتاج أفراد تتمتع بالصفات المطلوبة، واختيار جنسها، واستنساخ أحياء جديدة انطلاقاً من أحد الجنسين؛ على سبيل المثال لا الحصر...

لذا بدأت ببحث الكروموزومات، حيث الدنا والجينات وانتقال الميزات الوراثية، أثناء الانقسامات الخلوية؛ ثم تطرقت إلى وسائل تطوير الأنواع النباتية والحيوانية؛ وانتهيت إلى دراسة التكاثر، وتفصيل التجارب في عمليات الاستنساخ.

وأخيراً - لا آخراً - فقد عمدت، في هـــذا الكتيـب، إلــى اسـتعمال المصطلحات الأكثر شيوعاً، في العالم العربي ومــا يقابلــها فــي اللغتيـن الإنكليزية أو الفرنسية، لتقريبها من فهم القراء، وأسأل الباري تعالى أن أكون قد وفقت إلى ذلك.

تحديد الجنس والارتباط الجنسي Sex linkage

يعتبر الارتباط الجنسي أحد الاستثناءات لقانون مندل، الذي ينص على الوراثة المتكافئة من كل من الأبوين – وذلك عندما يكون الجين الذي يكود لصفة معينة ملتصعاً بكروموزوم جنسي.

آلية تحديد الجنس: عند الإنسان، وعند كثير من الأنواع، هناك خاصتان جنسيتان ظاهرتان: الأنوثة والذكورة. عند هذه الأنواع، تنتج الأنثى الخلايا الأنثوية (بيوضاً أو بويضات أو بذوراً كبرى macrospores)؛ كما ينتج الذكر الخلايا الذكرية (حيوانات منوية، حبوب اللقاح أو البذور الصغرى microspores).

وعند الحيوانات المتطورة، وبعض النباتات، تكون الأنــواع منفصلـة الجنسين Dioiques. أي أن هناك نباتات ذات أزهار مذكــرة وأخـرى ذات أزهار مؤنثة (النخل). أما النباتات الأقل تطوراً، فهي غالباً ما تكون ثنائيــة المسكن monoiques؛ إذ تحمل كل منها أزهاراً تشتمل على الأعضاء المذكرة والمؤنثة معا (الذرة). كما أن أجسام الحيوانات - في هذه المرتبــة - تملـك خلايا من الجنسين؛ وتُعرف هذه الظاهرة بالخنثية Hermaphroditisme.

تحديد الكروموزومات الجنسية: يرجع تحديد الكروموزومات الجنسية إلى عالم الأحياء الألماني هـ. هنكنغ H. Henking، الذي لاحظ عـام 1891 مُركَبًا نووياً خاصاً في مرحلة تكون الحيوانات المنوية عند بعض الحشرات - حيث حصل نصفها على هذا المركب الذي سمّاه جسم X، وصنف المنيي حسب وجوده أو عدمه.

أمّا المعلومات الأساسية حول هذا الموضوع، فقد نشرها - في أوائسل القرن الحالي - أ بب. ويلسون E.B. Wilson؛ الذي أجرى تجاربه على بعض الحشرات، وخاصة أنواع البروتانور Protenor. فقد اكتشف، أثناء متابعته لتكون النطف والبويضات، لدى هذه الحشرات، اختلافاً في عند الكروموزومات. فعند الذكور 13 كروموزوما، أمّا الإناث، فلديها 14 في الخلايا الجسمانية. ورأى أن بعض الأمشجة Gamètes المذكرة تحوي 6 كروموزومات والبعض الآخر 7 عند الحشرة نفسها. أمّا الأمشجة المؤنثة فتحوي جميعها 7 كروموزومات. كما لاحظ أن البويضات الملقحة بخلايا ذكرية ذات 6 كروموزومات، تتتج الذكور والأخرى الملقحة بخلايا ذات 7 كروموزومات تتتج الإناث.

وهكذا اتضح أن الجسم X الذي اكتشفه هنكنع، كان كروموزوماً خاصـاً بتحديد الجنس. فالبويضات الملقحة بنطف تحــوي الكرومـوزوم X، تنتـج بيوضاً Zygotes تحوي كالكروموزوم (XX) وتصبح إناثاً. أمّا تلك الملقحة بنطف لا تحوي الكروموزوم X، تنتج بيوضاً ذات كرومــوزوم X واحـد، وتصبح ذكوراً.

آلية XX - XX التحديد الجنس: راقب ويلسون تجمعاً كروموزومياً آخر، عند بقة عشبة الحليب Lygaeus turcicus – فعند هذه الحشرة، العدد نفسه من الكروموزومات في الخلايا من كلا الجنسين – إلاّ أن الكروموزوم المماثل لـ X، هو أصغر، بصورة ظاهرة، عند الذكور – فسماه كروموزوم Y – كما دعيت البيوض الأنثى بـ XX والمذكرة بـ XY. وقد ثبت تفسوق هذا النظام (XX - XX) على النظام السابق (XX). وهو ما يميز غالبية الحيوانات المتطورة وبعض النباتات.ويتواجد عند ذبابة الفاكهة الدروزوفيلا ميلانوغاستر Drosophila melanogaster، وعند الإنسان – والكروموزوم X، منها زوج واحد من الكروموزومات الجنسية: XX

عند الأنثى و XX عند الذكر. كما تحوي البويضات ovules التي تنتجها الأنثى 22 أوتوزوماً autosomes (كروموزومات غير جنسية)، بالإضافة إلى الكروموزوم X. أمّا نطف الذكر Spermatozoides ففيها العدد نفسه من الأوتوزومات، يضاف إليه الكروموزوم X أو الكروموزوم Y. وتنتج البويضات الملقحة بنطف من الصنف الأول البيوض التي تنمو لتصبح أناشاً. كما ينتج عن البويضات الملقحة بنطف من الصنف الثاني (ذات الكروموزوم Y) بيوضاً تصبح فيما بعد ذكوراً - بحيث يكون قرابة نصف عدد السكان من الذكور والنصف الآخر من الأناث.

الأنواع ذات الكروموزومات الأنثوية المتباينة:

Femelles Heterogames: عند كثير من الطيور والفراشات، وبعسض الأسماك، تكون الصيغة المحددة للجنس، على عكسس تلك المألوفة (XY للأناث) أي أن الكروموزومين الأنثويين مختلفسان فتصبح الصيغة XX للإناث و ZZ للذكور. وفي هذه الحالة، يحدّد تركيب البويضة جنس المخلوق الجديد بدلاً من تركيب الخلية المذكرة.

الكروموزوم Y وتحديد الجنس عند الثدييات: يتطلب نمسو الطواهسر الذكرية عند الثدييات وجود الكرومسوزوم Y، في حين لا يلعب هذا الكروموزوم أي دور يذكر في تحديد الجنس، عند ذبابة الفاكهة.

وهناك بعض التغيرات في الصيغة عند الإنسان، حيث يتكرر الكروموزوم X عند الإناث حيث تصبح الصيغة XXXXY أو XXXXX. وقد اكتشفت عند الجنس Melandrium ثلاث مناطق في الكروموزوم Y ذات تأثير على الخصوبة وتحديد الجنس: فالمنطقة Y1، لمنع الأنوثة والمنطقة Y1 الخصوبة الذكري في حين تُحرّض المنطقة Y2. الخاصة بالخصوبة الذكرية. (رسم أ - 1).

Differential region of the X

IV Suppressor region

II / Promoter region

IV Pairing region

X Y

رسم أ – 1) الكروموزومات الجنسية عند Melandrium ومناطق الكروموزوم Y

كما وجد فاستر جارد Westergaard أن الأوتوزومات (ر. قبله) تساهم في ظهور ™ الأنوثة. غير أن أبحاث س.ب بريدجز C.B.Bridges، على نبابة الفاكهة، أكّدت أن محددات الأنوثة، متمركزة على الكروموزوم X، بينما توجد الأوتوزومات الثلاث. وقد ثبت أن الكروموزوم Y عديم التاثير في تحديد الجنس، إلا أنه ضروري لخصوبة الذكر عند طبحة المذكورة.

تأثير العوامل البيئية في تحديد الجنس: يوجد تشابه بين صيغة كل من الجنسين عند بعض الحيوانات السفلى. إلا أن بعض العوامل البيئية تجعل الحيوان يتجه نحو أحد الجنسين. وهذا ما يظهر عند الدودة البحرية بوناليا Bonellia وغيرها. وعند بعض الزواحف، تلعب درجة الحرارة أثناء حضانة البيوض، دوراً في تحديد الجنس - فينتج عن ارتفاعها، فيما خص السلحفاة كريز اما بيكتا Chrysema picta، الإناث. بينما نجد أن ارتفاع درجة الحرارة، عند السقاية أغاما أغاما مهما هوما علائون سبباً - في الغالب - لولادة الذكور. وتفسير ذلك أن كل الأنواع الآنفة تحوي الجينات اللازمة للأنوثة أو الذكورة؛ إلا أن العوامل الخارجية تثير جينات أحد الجنسين فيتطور ويظهر.

التخلق الجنسى Sex differenciation: الأجسام الكروماتينية: اكتشف

م.ل. بار M.L. Bar في عصبونات خلايا الهرة، أجساماً كروماتينية، لم تكن موجودة عند الذكور. وقد لاحظ بار وآخرون فرقاً بين نوى الخلايا في أنسجة الذكور والإناث، عند الإنسان. وباستعمال تقنية خاصة، أمكن تلوين تلك الأجسام في الخلايا الأنثوية، في الوقت الذي لم يعثر عليها في خلايا الذكور، في الحالات الطبيعية، ويتميز الجنس - تبعاً لهذه التقنيهة - في مراحل نمو الجنين الأولى - والظاهر أن هذه الأجسام موجودة عند كافة الثدييات.

أضف إلى ما تقدم أن أجسام بار تفيد في تشخيص الشذوذ في صيغة الكروموزومات الجنسية عند الإنسان، فعند الخلية الأنثى ذات الكروموزومين X أو أكثر، يكون عدد تلك الأجسام أقل بجسم واحد من عدد الكروموزومات X، وفي حالة الخلايا الأنثوية التي تحوي كروموزوما (X) واحداً، لا يوجد أي جسم كروماتيني - أمّا الخلايا المذكرة ذات الصيغة XXX، فلها جسم كروماتيني واحد، والملاحظ أن كروموزوماً واحداً فقط من الكروموزومات كروماتيني واحد، والملاحظ أن كروموزوماً واحداً فقط من الكروموزومات XXX المثلاث ذو نشاط جنسي، في الخلايا الأنثوية من فئة XXXX، أمّا الاثنان الباقيان، فغير نشيطين جنسياً. (ر. نظرية م. ف. ليون M.F. Lyon).

"الكروموزوم x السريع العطب" والإعاقة الذهنية عند الإنسان

من الضروري أن يتم تنشيط الكروم وزوم X الخالي من الجسم الكروماتيني - في الخلايا الأنثوية أو البويضات - قبيل انتقاله إلى أحد أبناء الجيل الجديد. وفي حال حصل التنشيط بشكل غير طبيعي، فغالباً، ما يتسبب ذلك، جزئياً، في أعراض "الكروموزوم السريع العطب". وأهما: الشكل الأكثر شيوعاً للإعاقة الذهنية الوراثية، عند الإنسان.

ويحتوي ذلك الكروموزوم مقطعاً سزيع العطب، عند طــرف الــذراع

الطويلة، حيث نظهر كسور أو ثغرات أو تقلصات، في الخلايا المزروعــة، وتكون نسبة هذا النوع من التخلف العقلي في حدود 1/2000 – 1/2500 مــن الأولاد.

وهناك تفاوت كبير في أعراض هذه الإصابة مثل فرط النشاط، وبووز الفك والجبهة، وتطاول الأذنين.

الهرمونات والتخلق الجنسي: لا تؤثر الهرمونات في تحديد الجنس وإنما في الميزات الجنسية الثانوية، فبالإضافة إلى إنتاجها الخلايا الجنسية، تفرر الغدد الجنسية (الخصيتان والمبيضان)، الهرمونات الضرورية للخصائص الجنسية الثانوية؛ فتسبب الفروق الفيزيولوجية، ونمو الصدر والشعر والصوت...

والظاهر أن الهرمونات الجنسية تؤثر على سيطرة الجينات الخاصة بانتقال الصفات الوراثية. ومن هنا يتضح تداخل دور الجينات الجسمية مسع الجونوزومات Gonosomes (الجينات الجنسية): أوتوزومات.

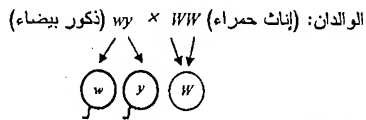
كما يظهر أن هذه الهرمونات هي عوامل محدّدة لتعبير بعض الجينات - فإنتاج الحليب، عند الثدييات، مثلاً، يحدّد للأنثى - غير أن بعض الثيران مرغوبة كثيراً - عند شركات التربية - لأن أماتها أو صغيراتها غزيرة اللبن.

الوراثة المرتبطة بالجنس: تبين أن الكروموزوم X، لا يحــوي فقـط الجينات الجنسية بل جينات أخرى جسمية. وبما أن هذه الأخيرة متواجدة مع الأولى على الكروموزوم الجنسي ذاته، ســميّت "مرتبطــة بــالجنس" "Sex".

اكتشاف الارتباط الجنسي عند ذبابة الفاكهة: ترجع التجربة الأولى التي

أثبتت وجود ارتباط جنسي عند بعض الأنواع، إلى عام 1910، عندما لاحظ ت.ه. مورغان Morgan نبابة فاكهة ذات عينين بيضاوين، علماً أن لونهما الطبيعي أحمر.

وعندما زاوج ذكراً أبيض العينين مع أنثى طبيعية، حصل، في الجيل الأول، F_1 على مجموعة من ذباب الفاكهة كلها ذات عيون حمراء. أمّا في الجيل الثاني F_2 ، فكانت المجموعة تحوي أفراداً من ذوي العيون البيضاء وأخرى من ذوي العيون الحمراء بنسبة 1 بيضاء و 3 حمراء. وكانت كلل الحشرات البيضاء العيون ذكوراً – وذلك عند تزاوج ذكور وإناث حمراء العيون، كما يظهر في الآتي:



w, y, W. gamètes' الأمشاج

الجيل الأول F₁: (إناث حمراء) ١٧١٧ × ١٧١٠ (ذكور حمراء)

W, y, W, w;

الجيال الثاني F₂: (ذ. بيضاء) wy + (ذ. حماراء) + الله + (أ. حماراء) ww + الجيال الثاني WW + (أ. حماراء) الله

يتضح من هذا المثل أن الجينين المثيلين W Allèles و w موجودان على الكروموزوم X وليس على غيره من الكروموزومات وذلك لأن جميع الصغار البيض العيون في الجيل الثاني F₂ هم من الذكور. وهذا ما تأكد عند تلقيح إناث حمر العيون – كما في المثل السابق – بذكور بيض العيون:

	w	у
W	Ww أ. حمر العيون	Wy ذ. حمر العيون
w	ww أ. بيض العيون	wy ذ. بيض العيون

وهكذا رأى مورغان ومساعدوه أن صفات جسمية تنتقل عبر الأجيال وتحتفظ الجينات المكودة لها بمواقعها على الكروموزوم X - فهي إذن ميزات مرتبطة بالجنس.

ذبابة الفاكهة المواكهة المواكهة melanogaster وقد دعيت الفاكهة كذلك، لأنها تتواجد على الفاكهة التي بدأت تفسد. ويتكون طاقمها الوراثي من أربعة أزواج مسن الكروموزومات منها ثلاثة أزواج من الأوتوزومات وزوج واحد من الغونوزومات وزوج

الصغار

رسم أ – 2 كروموزومات ذبابة الفاكهة . الأنثوية على الشمال والمذكرة على اليمين.

ويتألف هذا الأخير من كروموزومين متطابقين عند الأنثى؛ ومن كروموزوم بحجم مثيله الأنثوي وآخر ذي ذراعين غير متساويين، ينحنيان حسب زاويــة تقرب من 60°، عند الذكر. (رسم أ – 2).

وقد سهل اكتشاف كروموزومات غدد الدروزوفيلا اللعابية الضخمة نسبياً - حوالى 1937 - دراسة الجينات المرتبطة بالجنس.

نماذج من وراثة الجينات المرتبطة بالجنس: قد تظهر بعض الجينات على الكروموزوم Y وترتبط وراثياً به - وفي هذه الحالة تتقلل الصفات مباشرة من الآباء إلى الأبناء - ولا تظهر البتة عند الإناث. ولا يشاهد ذلك إلا نادراً عند بعض الثدييات. وفي حال كان الكروموزومان XX مرتبطين بانصهار كرتيهما المركزيتين Centromères وحصل تلقيل الأنشى بذكر سوي، نتج عن ذلك إناث من فئة XXX (Y لا يحدّد الجنس المذكر عند الدروزوفيلا). كما أن تخصيب مشيج مؤنث ذي كروموزوم X واحد بمشيج ذكر من فئة X ينتج ذكوراً عقيمة XO، تعبّر عن ارتباط جينات الوالد.

الصفات البشرية المرتبطة بالكروموزوم X: في الوقت الذي لا يمكن إجراء تجارب على الإنسان بالنسبة للوراثة المرتبطة بالجنس، نستطيع تصور ذلك واكتشافه من خلال شجرة العائلة وقد تبين أن أكثر من 200 صفة بشرية ترتبط بالكروموزومات الجنسية ومنها: عمى الألوان المحسول الخسوان Atrophie optique وسيلان الدم Hémophilie، والضمور البصري Glaucome juvénile (انحلال العصب البصري)، والزرق المبكر المبكرة العينية)، وقصور النظر، وعيوب القزحية، وأكياس البشرة، وخصلة الشعر القذالية البيضاء Oblicome juvénile، وعيوب الممام القانسي القذالية البيضاء المكال التخلف العقلي... وترتبط بعصض هذه الصفات بالجينات الجسمية.

ويلاحظ أن وراثة الصفات المرتبطة بالغونوزومات عند الإنسان، مستمدة من تجارب مورغن على ذبابة الفاكهة ذات العينين البيضاوين.

وقد صنف الكثير من عيوب تمييز الألوان، عند الإنسان؛ وتبين أن عدم

التمِييز بين الألوان الخضراء والحمراء مرتبط بالكروموزوم X؛ في حين نجد عيوب إبصار اللون الأزرق تنتقل عبر الأوتوزومات.

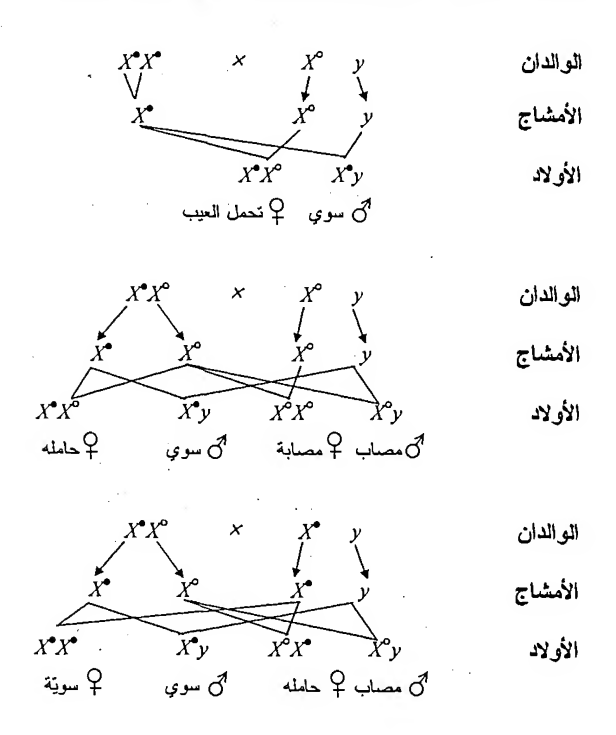
وتتم عملية إبصار الألوان بواسطة خلايا شبكة العين المخروطية: فهناك ثلاثة أنواع من هذه الخلايا. ويحوي كل منها بعض البروتينات (أصباغ Pigments) الحساسة لقسم من الطيف المرئي – وهذه الأنواع هي التي تمتص الألوان الزرقاء والخضراء والحمراء، حسب بروتينات كل من الأصباغ في الخلايا المخروطية.

وقد تمّ عزل البروتينات الثلاث واكتشفت الجينات المكودة لكل منها في تسلسل النويدات Nucleotides! وبهذا أمكن التعرف على الحوامض الأمينية التي تتركب منها تلك البروتينات.

وكما يمكن التوقع من بروتينات تؤدي ذات العمل، فإن البروتينات الثلاث الممتصة للضوء لها تقريباً ذات التركيب. وتفصيلاً، فإن السبروتينين الخاصين بالتقاط اللونين الأحمر والأخضر، لا يختلفان إلا بالقليل عن الأحماض الأمينية، وتتواجد جيناتهما على الكروموزوم X. بينما نجد الجين المكود للبروتين اللاقط للون الأزرق على الكروموزوم الجسمي رقم 7.

ومن المؤكد اليوم، أن الجين المسبّب للتخلف في البروتين الذي يمتص اللون الأخضر هو صنو Allèle واحد متنح récessif مرتبط بالكروموزوم X وبما أنه لا يوجد أي "مورته" لإبصار اللون على الكروموزوم Y، فإن جيناً واحداً على الكروموزوم X يكفي لظهور عمى الألوان عند الذكور، وفي حال كانت الزوجة أصيلة homozygote فيما يختص بالصنو المسيطر للإبصار الطبيعي للألوان؛ بينما الزوج يحمل الصنو المتنحي ٥؛ سينال كل من البنات الكروموزوم X الحامل للصنو • من والدتهن والصنو ممن الوالد... وبهذا يصبحن كلهن هجينات Hétérozygotes، ولا يظهر عليهن أي الوالد... وبهذا يصبحن كلهن هجينات Hétérozygotes، ولا يظهر عليهن أي

عيب بالنسبة لرؤية الألوان – أمّا في الجيل الثاني، فإن قرابة نصف الذكور (المتحدرين من أمهات يحملن عيب الألوان) سيكونون طبيعيين، والنصف الآخر مصابين بهذا العيب – لأن نصفهم فقط، يكون قد تلقى الكروموزوم X وعليه الجين • وفي حال كان الآباء سويين، فإن نصف البنات سيحملن العيب، دون أن يظهر عليهن. ويمكن تلخيص ما سبق بالأشكال التالية:



وبالنظر لكون الإناث لا يصبن بعمى اللون الأخضر إلا بتواجد صنوين متنحيين، بينما يصاب الذكور في حال وجود صنو واحد؛ أصبح احتمال إصابة الذكور أكثر، وهذا ما يعبر عنه بالإحصاء الذي أظهر في الولايات المتحدة الأميركية – نسبة إصابات في حدود 5% عند الرجال و 1% فقط عند النساء البيض – أما الرجال السود (العبيد)، الذين ورثوا عن أجدادهم عيوب إبصار اللون الأخضر، فهي قرابة الـ 4%.

نستنتج من كل ما سبق التالي:

- ١ يظهر عيب الألوان بتردد عند الذكور أعلى كثيراً مما يظهر عند
 الإناث.
- 2 ينتقل العيب من الآباء المصابين إلى نصف عدد أحفادهم الذكور عبر الأمهات.
- 3 لا ينتقل الصنو الملتصق بالكروموزوم X مباشرة من الآباء إلى الأبناء.
 - 4 كل البنات المصابات ذوات آباء مصابين وأمهات مصابات أو يحملن النقص في تمييز الألوان.

الجينات المؤذية المتنحية والمرتبطة بالجنس عند الإنسان

1) زيادة إفراز الحامض البولسي الخلقي Hyperuricemie: وسببه "مورثة" منتحية مرتبطة بالجنس - أي أن الأم تنقل الكروموزوم X وعليه الجين المنتحي إلى اللاقحة المذكرة - وهكذا فإن نصف الأولاد الذكور يرثون هذا العيب من أمهاتهم، في حال كن يحملسن هذا الجين.

ويرجع هذا النقص إلى انعدام الأنزيم HPRT الضروري لمركيب النويدات – ويظهر حديثو الولادة بحالة طبيعية لعدة أشهر – غير أن بولهم يحوي الكثير من الحامض البولي a. urique على شكل بلورات مما يجعل لونه برتقالياً. وحوالى الشهر العاشر، يصبح الصغير، شديد الانفعال ويفقد السيطرة على الحركة، ولا يستطيع القعود أو المشي أو التكلم بشكل طبيعي، وفي السنة الثانية، يبدأ التشوء التلقائي؛ كعض الشفتين، ومضغ الأصابع، وشحذ الأسنان، وأرجحة الذراعين، نتيجة تدهور الوضع العصبي. وبعد بضع سنين، تحدث الوفاة لشدة إصابة الكليتين والجهاز العصبي. إلا أن بعض المصابين يعمرون حتى العشرين.

- 2) الاضطراب العصبي Duchene: يتعلق أيضاً بجين متنع على الكروموزوم الجنسي في حال حملت الوالدة هذه المورثة، فإنه يتوقع أن يصاب نصف أو لادها الذكور تقريباً بهذا المرض. وتتفاقم الأعراض بسرعة خلال العشر سنوات الأولى من العمر فتتصلب عضلات الرجلين والكتفين، ويصاب الطفل بالشلل قرابة الخامسة أو العاشرة. ويتوفى قبل سن الواحدة والعشرين. وإذا كانت الأم تحمل هذه "المورثة" كما ذكرنا فمن المتوقع أن يولد جميع الإناث سويّات لأن احتمال أصالتهن لهذا الجين المتنحي المرتبط بالكروموزوم X هو شبه منعدم (لا يوجد عملياً نساء أصيلات المستوقع النسبة لهذا الجين).
- 3) أعراض هاتتر Hunter: تتميز بتخلف عقلي وقبـــح فــي قســمات الوجه، وكثافة الشعر الزائدة، واتساع الفسحة بين المنخرين، واللسان العريض البارز.

وفي حال زرع خلايا الجلد أو غشاء الجنين الأمنيوتي Amniotique

وتلوينها، تظهر السكريّات المركبة Muco-polysaccharides بلـــون قرنفلي. ممّا يفيد في تشخيص المرض عند الجنين المصاب.

الكروموزوم Y عند الإنسان وجيئاته: يتضح من بعيض أشجار العائلة، عند بعض الأشخاص، وجود جينات خاصة بالذكور كالب-y Histocompatibility والجين المحدد للجنس TDF؛ وهو هام جداً كعامل ذكورة.

كما اكتشفت بعض الجينات المرتبطة بـ Y عند الحيوانات – وأمكن من خلال دراسة شجرة العائلة، التنبؤ باكتشاف العديد من الجينات الأخرى المتعلقة بالجنس عند الثدييات، بما فيها الإنسان؛ والتي لـها تأثيرات هامة في المظهر Phénotype.

5 44 (0)

مواد علم الوراثة

يمكن القول أن تجارب مندل مهدت الطريق لاكتشاف الكروموزومات، ومن ثم "المورنُثات" – وأيّاً كان تركيبها الكيميائي، فإن على هذه العناصر – كما كان يعتقد حتى في أيام مندل – أن تساعد في وظيفتين:

- 1) النموذج أو الصيغة الجنسيان: Génotype: أي تخزين المعلومات ونقلها بأمانة من الآباء إلى الأبناء وعبر الأجيال، وذلك بصرف النظر عن الطفرات Mutations.
- 2) المظهر أو التعبير الجيني: Phénotype: وهذه الوظيفة تشمل ضبط نمو وتطور الجسم بدءاً من الخلية الواحدة إلى الجسم البالغ بكامل أعضائه، بحيث يعمل كل جين في الوقت والمكان المحتدين، على تنشئة كل عضو بأنسجته وخلاياه، فبعد انقسام الخلية الأم إلى مئات و آلاف الخلايا؛ تتفرع كل مجموعة لعمل خاص ضمن عضو معين: فهذه مجموعة تكون القلب، وتلك المراكز العصبية، وأخرى الرئتين...

وتتركب الكروموزومات من منظومتين مسن الجزئيات "العملاقسة": البروتينات والأحماض الأمينية، وهذه الأخيرة نوعان: الحسامض النووي الريبوي المنزوع الأكسحين DNA) Desoxy-ribo nucleic acid أو د.ن.ا)، والحامض النووي الريبوي RNA) Ribo-nucleic a. أو ر.ن.ا).

وقد ثبت منذ أوائل الأربعينات أن الأحماض النووية – وبخاصــة الــــدن. الله الناقلة الوحيدة للصفات الوراثية.

الـ د.ن.١ أو المادة الوراثية: تبين من التجارب الكثيرة أن القسم الأكبر

من الدنا يتواجد في الكروموزوم، على النقيض من الرنا والبروتينات التــــي تتوافر أيضاً في الجسم الخلوي أو السيتوبلاسما Cytoplasme – على أن الدنا يحوي وحده المكوّدات لكافة المعلومات الوراثية.

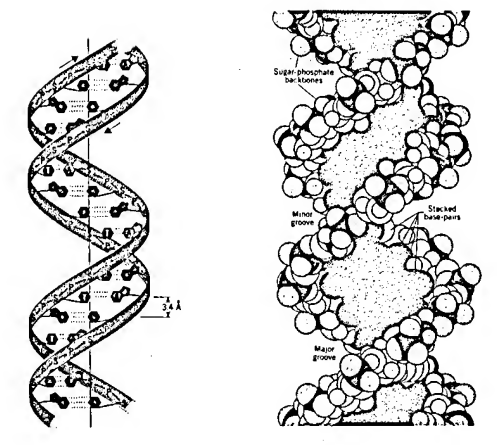
وقد أوضح تصنيف الكثير من الفيروسات، كمُأنتهم البكتيريا Bactériophage الذي يصيب جرثومة الكولون Escherichia coli والذي كان للعالم ا.د. هرشي A.D. Hershey وم. شايز M. Chase فضل إجراء الكثير من التجارب عليها؛ أن غالبيتها تحتوي الرنا والبروتينات – على أن الناقل الحقيقي الوحيد للمعلومات الوراثية، في هذه الفيروسات هو الرناء وليس البروتينات، كما تأكد ذلك من التجربة التي أجراها كل من فرانكل وكونوات البروتينات، كما تأكد ذلك من التجربة التي أجراها كل من فرانكل وكونوات T.M.V. وهو فيروس الموزاييك .Praenkel – Conrat

تركيب الدنا: يتألف الدنا من النويدات أو النوكليوتيدات التي يتكون كل منها بدوره من الجزئيات التالية:

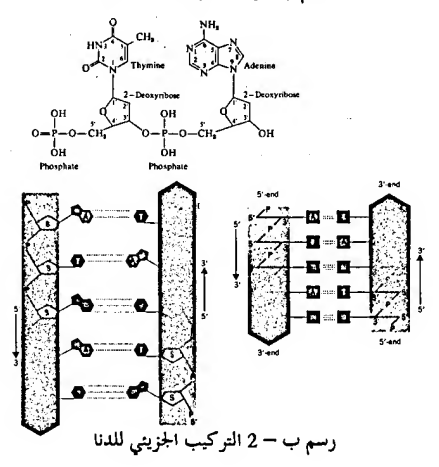
- 1 فوسفات.
- 2 سكر خماسي الكربون منزوع الأكسجين Desoxy-ribose.
- 3 قاعدة آزوتيه وهي إحدى القلويات الأربع: الأدنين Adénine، الغوانين Guanine، الثيمين Thymine، السيتوزين Cytosine، ويشترك الدنا مع الرنا بالفوسفات، إلا أن السكر الخماسي في الرنا هو الريبوز ويحل فيه اليوراسيل Uracile محل الثيمين.

سلّم واتسون Watson وكريك Crick اللولبي: عرف التركيب الدقيق للدنا، بعد الأبحاث التي أجراها كل من ج.د. واتسون وف.ه..سي كريك سنة 1953 وخاصة:

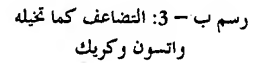
- 1 تعادل تركيزَي الثيمين والأدنين وكذلك تعادل تركيزَي السيتوزين والغوانين.
- 2 تكوين الدنا من وحدات تركيبية، تتكرر كل 3,4 'A انغستروم (10-10 من المبلورة والنقية وانعكاسها بأشكال مختلفة حسب طبيعة الجزيئات المبلورة والنقية وانعكاسها بأشكال مختلفة حسب طبيعة الذرات وانطباع هذه الأشكال على شريط سينمائي حساس لهذه الأشعة واستناداً إلى تحاليل أ. شرغف E. Chargaff الكيميائية، وتجارب ولكنز Wilkins وفر انكلين الشعاعية، اقترح واتسون وكريك نموذجاً للدنا على شكل هيكل أو سلم من عمودين من النويدات يلتف الواحد حول الآخر حلزونياً وتؤلف القواعد درجات السلم حيث تتقابل، زوجاً زوجاً، على امتداده (الثيمين مع الأدنين والغوانين مع السيتوزين) وتتصل كل قاعدة مع زوجها بأربطة من الهيدروجين كما تتعاقب جزيئات الفوسفات والسكر الربيوزي المنزوع الأكسجين بأنية جانبي ذلك السلم. (رسم ب 1 الربوزي المنزوع الأكسجين بأنية جانبي ذلك السلم. (رسم ب 1 أن هذا التركيب وذلك الشكل معرضان للتغير داخل الخلية (وفي أن هذا التركيب وذلك الشكل معرضان التغير داخل الخلية (وفي أنبوب الاختبار)؛ مما يؤثر في الوظائف البيولوجية.

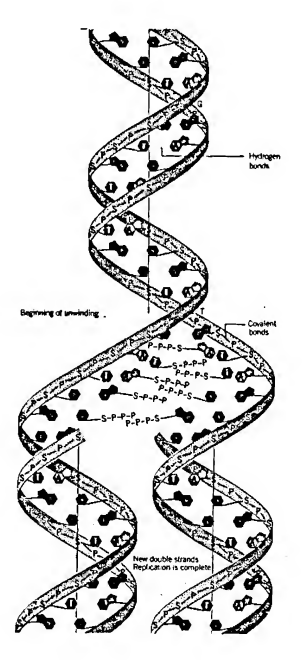


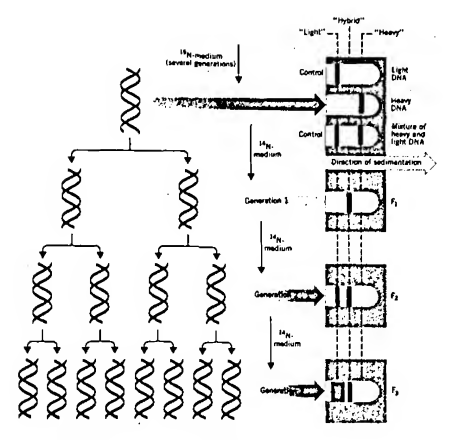
رسم ب - 1 رسم بياني (جهة اليسار) وغوذج (جهة اليمين) لسلم واتسون - كريك (ر. النص)



تضاعف Replication الدنيا الجنسية المحافظة على النوع – وبالرجوع إلى الأحياء كالبكتيريا والخلايا الجنسية المحافظة على النوع – وبالرجوع إلى نموذج واتسون – كريك، يمكننا فصل عمودي (جانبي) الهيكل اللولبي الملتف – الواحد عن الآخر – بخلع الأربطة الهيدروجينيسة بين أزواج القواعد – وفي هذه الحالة يقوم كل من الحبلين المجدولين الأصيلين "بنسخ" شقيق جديد تولم له؛ تبعاً لحاجة كل قاعدة – أي أن الأدنين، مثلاً، في أحد الحبلين الأصيلين، يستخدم كقالب – من خلال طاقة الأربطة المذكورة – لضم قاعدة الثيمين في الحبل المكمل الجديد، وهكذا يتضاعف الهيكل الحلزوني، (رسم ب - 3 وب - 4).







رسم ب – 4: نتائج (يمين) وشرح (يسار) للتضاعف عند الـ أ. كولي (مازلسون Meselson وستال Stahl)

وهكذا يتم التضاعف على مرحلتين أساسيتين:

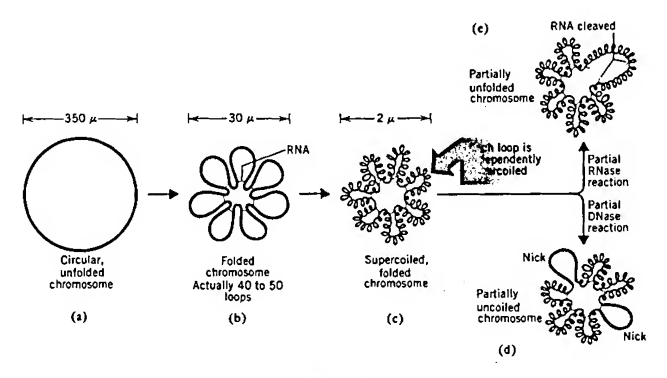
- أ) انفتاح الحبلين؛ على عكس التفافهما (اتجاه مباشر أي عكس دوران عقارب الساعة) وذلك حسب زاوية °360. وتعرف هذه الطريقة بالدائرة الملتفة Rolling circle. بحيث تنفصل الجسور الهيدروجينية، كما لو كانت أسنان سحاب لولبي!
 - ب) يقوم كل من الحبلين بصنع حبل مكمل؛ بحيث يصبح قطبا الحبلين المكملين الكيميائيين متعاكسين.

ويتم التضاعف بمساعدة جهاز مركب يحبوي مختلف البروتينات والأنزيمات إذ تتطلب المرحلة الأولى ثلاثة بروتينات على الأقل، ويحضر بروتين إضافي الدنا للتضاعف. أمّا البوليمير از Polymérase III، فيلعب دور

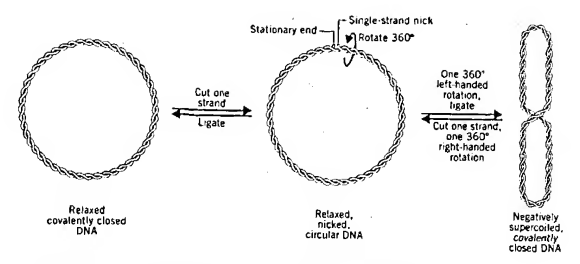
المساعد Catalyseur – ويتكون من سبع بوليببتيدات Polypeptides عند الأشيريكيا كولي – وهناك سنة برويتينات، بالإضافة للأنزيم بريماز Primase، في بدء عملية تركيب الحبلين الجديدين. وعند الأحياء السفلى (من ذوي النواة غير المستقلة)، Procaryotes، هناك طاقم جيني منثن – ويكون الدنا بشكل جزيئات "عارية"، عديدة، يفصلها الواحدة عن الأخرى قطع من الرنا.

ويلاحظ أن التفاف الدنا الزائد Supercoiling، ليس مديزة خاصة بالبروكاريوت، بل يتواجد في كافة الأحياء – من الفيروسات إلى خلايا الأحياء المتطورة.

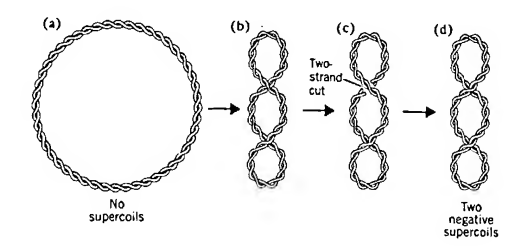
وفي حال أخذِ السلم اللولبي الدائري وقُطِع أحد الحبلين، وثبست أحد الطرفين، فيما "بُرِمَ" الطرف الآخر °360 حول الحبل المكمّل؛ فإننا نحصل على لفة زائدة – أيجابية إذا تم اللف من اليمين إلى الشمال وسلبية في الاتجاه المعاكس. (الرسوم -5، -6، -7).



رسم ب - 5: تركيب كروموزومات الأ. كولي (ر. النص)



رسم ب - 6: بيان الالتفاف الإضافي السلبي Negative supercoiling



رسم ب - 7: آلية التفاف الدنا الإضافي السلبي (ر. النص)

وفي الحالة الثانية، اكتشف علماء الوراثة أن لا غنى عن الجيراز Gyrase ، عند كافة الأحياء لمضاعفة الدنا، الذي عزل – على وجه الخصوص – من الله أ.كولي – علماً أن هناك مثبطين يوقفان عمل هذا الأنزيسم، وهما المادتان: Novobiocin والحامض الناليديكسيك .Nalidixic a اللتان تمنعان تركيب الدنا عند البكتيريا. كما لوحظ أن ذلك الأنزيم، يكمل لفتين سلبيتين متزامنتين – فيفصل الحبلين ثم يتم وصل الطرفين، في نهاية العملية.

تركيب الكروموزومات وتضاعفها عند الأحياء المتطورة: (الأوكاريوت

أو مغلفة النواة Eukaryotes): يرجع القسم الأكبر مسن المعلومات حول تضاعف الددن. اللي دراسات وتجارب على البروكاريوت؛ لأنها أحيساء بسيطة التركيب، ويتألف طاقمها الوراثي من نسخة واحدة (مونو بلويد Monoploïd)، على النقيض من الأحياء العليا المزدوجة الجينات؛ أي أن هناك جينين صنوين من كل من الأبوين – كما يتواجد أنواع متطورة من النبات ذات طاقم جيني متعدد النسخ (بوليبلويد Polyploïd).

وتجدر الإشارة - كما سنوضح في فصل لاحق - أن معظم المعلومات الوراثية عند الفيروسات والبروكاريوت تتكدس في كروموزوم واحد، يحوي جزيئاً واحداً فقط من الدنا أو الرنا. فللا يملك أصغر الرتروفيروسات جزيئاً واحداً فقط من الدنا أو الرنا. فلا يملك أصغر الرتروفيروسات Retrovirus (الفيروسات الرنوية) المعروفة سوى ثلاث "مورثات" - وعند ملتهم البكتيريا MS2 طاقم جيني من أربع "مورثات"، على امتداد و3569 نويدة - أما أصغر الفيروسات الدنوية، فتشمل مجموعتها الجينية 11 - 9 جيناً، ويحوي أكبرها (ك "أكال" البكتيريا Bactériophage) 72، وفيروس الجدري عند الحيوان، حوالي 150 "مورثة" - في حين، أن بعض البكتيريا كالأ.كولي، تملك 4000 - 3000 جيناً،

تتم من خلالها عملية تكثيف أطول الكروموزومات البشرية (85 مم)، ليصبح قبيل انتصافه (انشطاره)، في حدود النصف μ مكم قطراً وعلى امتداد يقارب الـ 10 μ أو 8500 ضعف أقصر ممّا كان عليه؟!!

تركيب كروموزومات حقيقيات النوى الكيميائي: يوضح التحليل الكيميائي للكروموزومات، أنها تتركب من نوعين من البروتينات: الهيستون Histone، وهي ذات شحنة موجبة، والبروتينات الحمضية – ويتعادل وزن الهيستون، في الكروماتين مع وزن الدنا، لدى كافة حقيقيات النوى، وتتكون من أربع بروتينات رئيسية، هي حسب نسبها: 1H1: 2H2: 2H3 وهي تؤلف مع الدنا، الأجسام النووية Nucléosomes – وهذه البروتينات تتشابه إلى حد كبير عند كل حقيقيات النوى الأكثر تطوراً.

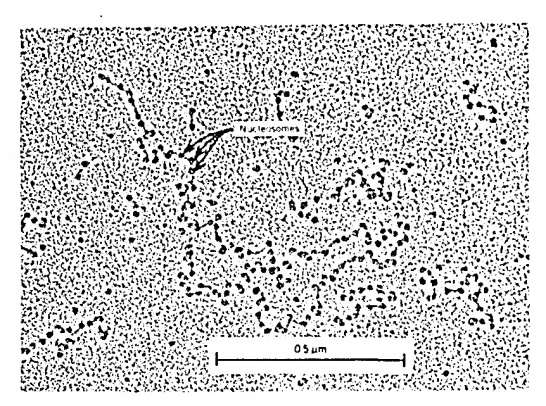
وتتركب البروتينات - كما الحوامض النووية من وحدات صغرى هي الحوامض الأمينية وهي عشرون حامضاً تؤلف مختلف أنواع البروتينات - ومعظم هذه الأحماض محايد (PH=7) إلا أن بعضها حامض والبعض الآخر قلوي. والهيستون قلوي لاحتوائه على %30 - 20 من قاعدتي الأرجينيان Arginine والليزين Lysine - وفي المقابل، فإن نقيصض الهيستون اختلاف اختلاف المخديد من البروتينات غير المتجانسة - وهي تختلف اختلاف بيناً من خلية لأخرى، في الجسم الواحد.

جزيء عملاق من الدنا في الكروموزوم الواحد

الظاهر أن هناك جزيئاً واحداً من الدنا يمتد بين طرفَّي الكروموزوم مروراً بالسنترومار أو الأم المركزية Centromère وقد أوضحت التجارب على نبابة الفاكهة، أن أكبر جزيء من الدنيا ينزن 1010 × 4,1 دالتون على نبابة الفاكهة، أن أكبر جزيء من الدنيا ينزن أطول Dalton (الدالتون هو وزن نرة الهيدروجين). في حين ينزن أطول الكروموزومات 1010 × 4,3 دالتون، وهذا الوزن يتطابق مع السابق على

وجه التقريب ممّا يظهر تكوّن الكروموزوم من جزيء واحد من الدنا. أمّـا الصورة الشعاعية Autoradiography، فقد أثبتت أن أطول الجزيئات هي في حدود 1,2 سم؛ ويزن بين $10^{10} \times (2,3-2)$ دالتون أي 2/4 - 2/3 حجم أكبر جزئيات الكروموزوم عند تلك الذبابة.

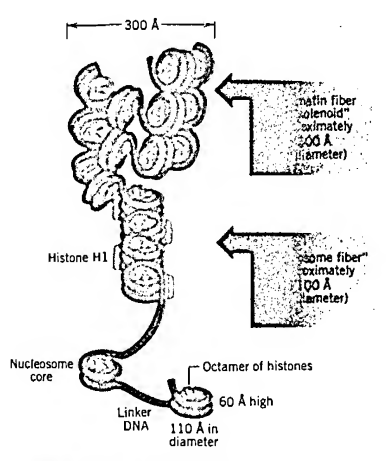
تركيب الجُسنيم النووي: Nucléosome: يظهر الكروماتين من خلا المجهر الإلكتروني، على شكل حبيبات إهليلجية يقارب قطر إحداها الـ 110 $^{\circ}$ $^{\circ}$



رسم ب - 8: صورة لكروماتين كبد الفار وقد كبرت إلكترونيا

وفي حال تعرضت الكروماتين للتمثيل باستعمال أنزيم النوكلياز Nucléase، فإننا نحصل على مقاطع من الدنا بأشكال مختلفة. غير أن هذا الأنزيم يحلِّل - في الوقت نفسه - الشعيرات البينية.

وبعد الهضم الجزئي للكرومساتين، يمكن تحضير 200 زوج من النويدات، تكون أحد مقاطع الدنا – أمّا إذا توبعت عملية الهضم، فإن مقطعاً بطول 146 نويدة من الدنا يبقى يقاوم النوكلياز، ولهذا سمي بـ "قلب" Core الجسيم النووي. وهذا الأخير لا يختلف عند كافة حقيقيات النوى – ويتكسون من الهستونات الأربعة H2a, H3, H4، H4.



رسم ب - 9: نموذج تركيب الليفة الكروموزومية عند حقيقيات النوى

الليفة الكروماتينية: يبلغ متوسط قطرها ما 300 م... وتظهر إمّا مكثفة أو مكدسة، حتى تحت المجهر العادي. وهي في الخلية الحية بطول يقارب الـ 100 الحية بطول يقارب الـ 100 إلمامنا بالتركيب الصحيح السهذه الليفة، فبإمكاننا تشبيهها بالملف الكهربائي اللولبي. (رسم ب - 9).

السقــــالــــــة أو البروتينات الكروموزومية غير الهســتونية: تكــون

الكروموزومات أكثر تركيزاً أثناء المرحلة الثانية (Métaphase) من انقسام الخلية. وتظهر الكروموزومات (التي سلخت عنها الهستونات)، في هذه المرحلة وفي ضوء المجهر الإلكتروني كنواة مركزية (سقالة) وسط حوض من الدنا – وفي هذه الصورة – يختفي طرفا الدنا – ممّا يؤكد – مرّة أخرى – وجود جزيء عملاق من الدنا في كل كروموزوم.

وباختصار، هناك ثلاث طبقات - على الأقل - في الميتاف ز، عند حقيقيات النوى - وهي بسماكة 10⁵ - 10³ من الدنا:

1 - طبقة الجسيم النووي، بما فيه من ألياف؛ وهي بقطر 100 °A وتحوي الهستونات

2 - طبقة تحيط بالأولى،
 بسماكة 300 °A و همي طبقة الليفة الكروماتينية.
 وتتألف من الهستون H1.

 $E - \text{line in a super super$



رسم ب - 10: صورة إلكترونية لكروموزوم بشري أثناء الميتافاز (نزعت منه الهستونات)

الكروماتين الأصيال – Euchro والكروماتين الدخيال Hétéro يُلاحظ، في حال لون

الكروموزوم بملون فولجن Feulgen، وهو الخاص بالدنا – منطقتان: داكنــة وفاتحة تحت عدسة المجهر البصري. أمّا، داخل المجهر الإلكتروني؛ فتظهر المنطقة الداكنة، والمؤلفة من الكروماتين الدخيل والمكونة من ألياف متراكمة

(300 A قطراً) ومشدودة الواحدة إلى الأخرى – أمّا الفاتحة فتكون أليافها المتراكمة أقل توثيقاً وأضعف ارتباطاً – ويمكن مشاهدة الأولى بوضوح في مختلف مراحل انقسام الخلية؛ أمّا الثانية فتختفي تحت المجهر الضوئي، في المرحلة الانتقالية Interphase.

والظاهر، عند التحليل الجيني، أن الكروماتين الدخيل غمير ناشط جينياً – وتتواجد معظم الجينات في المنطقة الفاتحة من الكروموزوم.

تردد الدنا ونظام التتابع: تحوي كروموزومات بدائيات النوى، جزيئات من الدنا مكوّنة من تتابعات Séquences غير متكررة من أزواج القواعد – بمعنى أن كل جين – ويشمل عدة آلاف من أزواج القواعد – لا يظهر فسي الطاقم الجيني إلا مرة واحدة. وعند تقطيع الكروموزوم إلى مقاطع صغيرة، فإن كل مقطع سيحتوي على تتابع مختلف من الأزواج – وهذا ما لا نجسده عند حقيقيات النوى التي يحوي طاقمها الجيني على تتابعات قد يصل ترددها وتكرارها إلى المليون.

وقد طرح عدد من الوظائف لهذا الترداد منها:

أ – دور تركيبي في الكروموزوم.

ب - ازدواجية الكروموزوم خلال التخيط أو الانقسام الاختزالي.

ج - دور في المبادلة Crossing-over أو إعادة التشكيلات.

د - "حماية" التراكيب الجينية أو الرنا أو الجينات الريبوزومية.

هـ - أمكنة استراحة لتتابعات الدنا، غير الضرورية في الوقت الحاضر؛ بانتظار استعمالها لتطور الأنواع، في المستقبل.

و - انعدام أية وظيفة أو دور - فهي تشكل نوعاً من فضلات الدنا.

على أن أياً من هذه الفرضيات، لا يملك أصحابها الأدلّة اللازمة.

أطراف الكروموزومات عند حقيقيات النوى: ظل العلماء يعتقدون -لعدة عقود خلت – أن التيلوميرات telomeres أو نهايات الكروموزومات، عند حقيقيات النوى، ذات خصائص فريدة.

وفي دراسة أجرتها بربارة ماك كلينتوك Barbara Mc.Clintock، على كروموزومات، عند هذه النبتة، كروموزومات الذرة، تبين أن أطراف الكروموزومات، عند هذه النبتة، "ملتصقة" وتميل للإنصيهار، الواحد في الآخر، سواء كانت هذه الكروموزومات صحيحة أو مقطعة.

وممّا حمل على الاعتقاد أن التيلومارات ذات تراكيب فريدة، عدم استطاعة أنزيمات البوليميراز الخاصة بالدنا، أن تضاعف أطراف الدنا في الشريط النهائي - بحيث لا يتم تركيب هذا الشريط بشكل كامل في كروموزوم مستقيم.

وبصورة عامة، يحوي هذا التركيب الفريـــد تتابعــات قصــيرة مــن النويدات، على هيئة وحدات متتالية.

أمّا الوظائف التي تيسّرها هذه التراكيب فهي:

أولاً: الوقاية من أنزيمات الإكزونونكلياز Exonucléases خشية استهلاك نهايات جزيئات الدنا المستقيمة.

ثاتياً: الوقاية من انصهار هذه النهايات مع جزيئات أخرى من الدنا.

ثالثاً: تسهيل تضاعف أطراف الجزيئات المذكورة، والحيلولة دون خسارتها – وإذا التغت هذه الوظيفة، فإن الكروموزومات تقصر عند كل تضاعف.

تضاعف الكروموزومات عند حقيقيات النوى: يتم تضاعف

الكروموزومات عند حقيقيات النوى، بتضاعف جزيئات الدنا السذي يسلازم تركيب الهيستونات وغيرها ممّا يشكل البروتينات الكروموزومية. ولا تختلف البوليميراز عند كل من حقيقيات النوى وبدائياتها. كما أن تضاعف النسوى عند الاثنتين غير متواصل بوجه عام – غير أن المقاطع الصغيرة أو "مقاطع أوكازاكي Okazaki" الناشئة في التركيب غير المتواصل، هي بطول 200 – 1000 نويدة في حقيقيات النوى – بينما تمتد عند بدائياتها حتى 2000 – 1000 نويدة – وسبب ذلك كون تركيب الدنا أبطأ عند هذه الأخسيرة (في حدود 30μm في الدقيقة).

الدورة الخلوية: يتركب الدنا بشكل متواصل عند غالبية البرو كاريوت، في الظروف الملائمة. وذلك منذ بداية التفسخ حتى عودة الخلية إلى الانقسام.

أمًا حقيقيات النوى (Eukaryotes)، فدورتها أكثر تعقيداً، بحيث تتم أهم أحداث التخيط في وقت قصير (غالباً في حدود الساعة) من دورة الحياة، ويتركب القسم الأكبر من الدنا خلال فترة التحضير للتخييط (الانترفاز Interphase) والمسماة الفترة S (Synthesis)، ويمتد على عدة ساعات كمسا سنرى أثناء بحث الاستنساخ. وهناك - عند أكثر خلايا اليوكاريوت - فاصل زمني أو فترة أخرى تسمى G1 (من الفجوة الأولى gap)، عند انتهاء التخيط (M) وقبل تركيب الدنا، أمّا، بُعيّد تركيب الدنا، فهناك فاصل آخر هو G2 يسبق التخيط التالي، وبهذا يمكن تلخيص الدورة الحياتيمة للخليمة بالصورة التالية:

$$G_1 \longrightarrow S \longrightarrow G_2 \longrightarrow M \longrightarrow G_1$$

وتمثل المراحل G₁, S, G₂ فترات النشاط والنمو المكثّفين. وخلالها تتوقف معظم عمليات الأيض Métabolisme عند الخلية.

التضاعف شبه المحافظ عند حقيقيات النوى: تشترك حقيقيات النوى

مع بدائياتها في التضاعف الشبه محافظ. وقد ثبت ذلك، الأول مررة، سنة 1957 على جذور نبتة الفول Vicia faba، عندما قام ج.هـــ. تـايلور J.H. Taylor ومساعدوه، بزرع خلايا من أطراف جذور النبئة، مدة ثماني ساعات (أقل من الدورة الخلوية)، وذلك بهدف دراسة كروموزوماتها – وكان الوسط يحوى مادة الثيميدين Thymidine [3H] المشعة - وبعد هذه المدة، غسلت نهايات الجذور، ونقلت إلى وسط غير مشع، يحوي مادة الكولشيسين Colchicine، التي تلتصق بالأنابيب الدقيقة Microtubules، وتمنسع تكون ألياف المغزل التخيطي. وكانت النتيجة، أن الكروموزومــات الوليدة لـم تنفصل، في المرحلة الثالثة قبل النهائية للتخييط أو الأنافاز Anaphase، وهكذا، ضاعفت الكولشيسين عدد الكروموزومات، في كـل دورة خلويـة -وهذا ما مكن تايلور ومساعدوه، من معرفة عدد التضاعفات الحاصلة فيي الخلية، إثر إدخال الثيميدين - ففي بدء المرحلة الثانية من التخيط (الميتوز Mitose) أو المائافاز Métaphase، كانت النوى تحوي 12 زوجاً من الأشفاع ح Chromatides (ذات أمّات مركزية Centromères ملتصقة) – وفي نهايــة تلك المرحلة، كانت كل نواة تحوى 24 زوجاً وهكذا... وقد تمَّ تعيين التوزيع الكروموزومي، في الحالتين، بجزيء الدنا المشع؛ بواسطة التخطيط الإشعاعي الذاتي - وقد جرى "تعليم" كل من الشفعين في الزوج الواحد، في بداية المرحلة الثانية من التخيط – وفي نهاية هذه المرحلة، وجد شفعاً واحداً مشعاً، في كل زوج. وكانت هذه النتائج، هي ذاتها التي توقعها التضاعف شبه المحافظ. وقد أجريت تجارب مماثلة على العديد من حقيقيات النوى -وتبين، في كل الحالات أن تضاعف الدنا شبه محافظ.

التضاعفات المتكرّرة لكــل كرومـوزوم: نـاكد، بواسـطة المجـهر الإلكتروني، وجــود عـدة تضاعفات أو ريبليكونـات Replicons، فـي الكروموزوم الواحد، عند حقيقيات النوى - وهذه الريبليكونات، هي مقـاطع

من الكروموزومات بإشراف مُنطلَق وطرفين – أمّا عند بدائيات النوى، يكون الكروموزوم نفسه هو الريبليكون.

وهذه الريبليكونات ضرورية لتقصير وقت التضاعف الخلوي - فعند الدروزوفيلام. مثلاً، يتكون جزيء الدنا من 107 × 6,5 زوجاً من النويدات؛ ومعدل تضاعف الدنا 2600 نويدة في الدقيقة، على °25 مئوية - وتبعاً لذلك، فإن آلة واحدة للتضاعف تأخذ 1/2 1 يوماً لاختراق جزيء الدنا العملاق، أمّا إذا كان هناك آلتان، فإنه يتم في 1/2 8 يوم... ولكي ينتهي التضاعف في ثلاث دقائق ونصف - كما هو واقع الحال - فمن الضيروري 7000 آلة تضاعف توزع على طول الجزيء المذكور، وعلى مسافات متساوية.

مكونات "جهاز" التضاعف عند حقيقيات النوى: "جهاز التضاعف"، عند حقيقيات النوى، كثير التعقيد -- على أن المعلومات حول تركيبه لا تــزال محدودة، وأهم فرق بين حقيقيات النوى وبدائياتها، هو أن بعض أنواع الأولى ذو أربع بوليماريزات للدنا؛ وتدعى α ، β ، β ، γ . وتوجد الثلاث الأولى فـــي النواة. أمّا البوليمـــار از γ ، ففــي الأعضــاء الصغــرى (الميتوكونــدري النواة. أمّا البوليمــار از γ ، ففــي الأعضـاء الصغـرى (الميتوكونــدري عن تضاعف الدنا، في هذه الأعضاء - في الوقت الذي تأكّد أن α و δ لــهما علاقة بتضاعف النوى - و لا يزال دور الــ β ، غير واضح.

· (X)

الارتباط Linkage والمبادلة

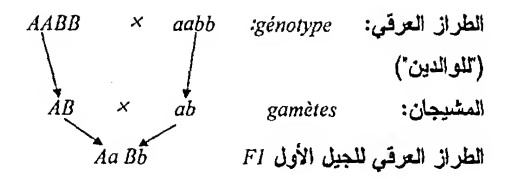
بالرجوع إلى تجارب مندل، يتضح أنه زاوج بين سبع خصائص للبازيلا، تعبر عنها سبعة أزواج من الجينات.

فعندما زاوج بين الطول والقصر، مثلاً، اكتشف أول قوانيسن الورائة وهو مبدأ انفصال الجينين Segregation ، ليعطيا الأمشاج. وعندما قام بمزاوجة شتلات ذات حبوب ناعمة القشرة، صفراء مع أخرى تحمل حبوبا خشنة خضراء؛ وجد أن لا علاقة بين ملمس الحبوب ولونها في كاتا الحالتين. وهكذا، اكتشف مندل استقلالية عناصر مختلف الأزواج المثيلة، وهو المبدأ أو القانون الثاني.

وبمراجعة أوراق مندل، يمكن الاستنتاج، أن الجينين اللذين يظهران خاصتَيْ حبوب البازيلاً، انتقلا – كلاهما – إلى الجيل الثاني، بعد أن كانا على الكروموزوم نفسه.

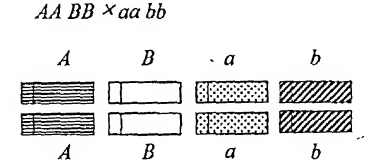
وهذا يدفعنا إلى القول، أن كل كروموزوم يحوي العديد من الجينـــات، التي لا يُتَوَقَّع لها الانفصال والاستقلال - بل تبقى مرتبطة - الواحد بالآخر - ولو جزئياً.

الارتباط Linkage: لناخذ مثلاً – في النزاوج الثنائي Dihybridisme حيث ينفصل زوجان من الجينين المثيلين – وهما الخاصان بملمس البذور (الحبوب) ولونها. ولنفترض أن أحد هذين المثيلين سائد والآخر مُتَنَحِّ – في هذه الحالة، يمكن تلخيص انتقال الخاصتين، على الشكل التالي:



وعلى افتراض أننا زاوجنا – بقصد التجربة – بين أفراد F₁ وآخريـــن ذوي صفتين متنحيتين (تزاوج تجريبي Test-cross):

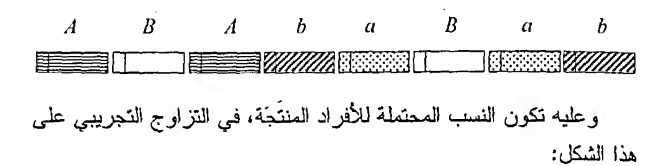
وبالعودة إلى مبادئ مندل، فإن جينين على كروموزومين مختلفين يمكن تمثيلهما بالشكل التالى:

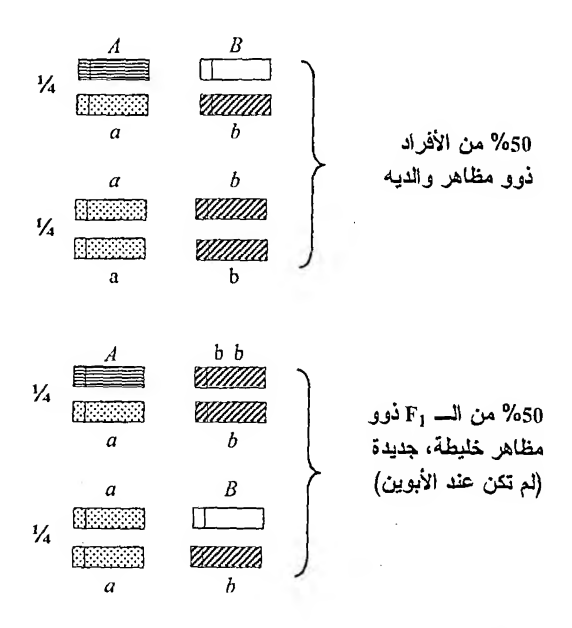


وهذا ينتج، في الجيل الأول F1: AaBb

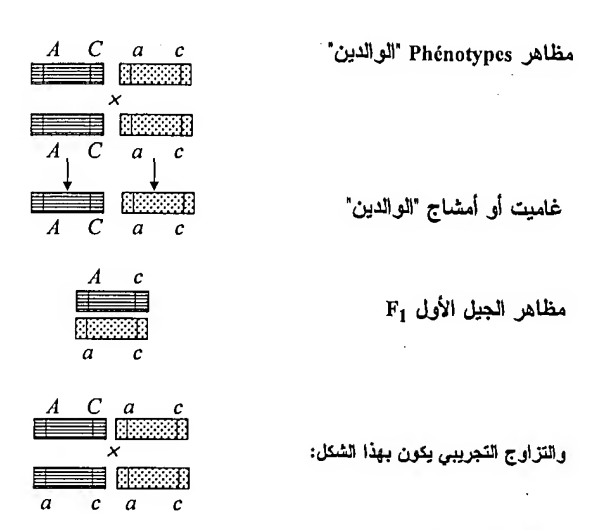
$$\begin{array}{ccc}
A & B \\
 & \square \\
 & \square \\
 & a & b
\end{array}$$

وهو ما يعطى الأمشاج التالية، بنسب متساوية:





ولنفترض، الآن أن الجين C موجود على نفس الكروموزوم، حيث A؛ ففي هذه الحالة، يمكن تلخيص التزاوج، على الشكل التالي:



وفي هذه الحالة، تكون الأمشاج، على طرازين اثنين:

ويكون الجينان مرتبطين، ارتباطاً كاملاً، والأمشاج خليطاً من أمشاج الأبوين – على أن هذا – نادراً – ما يحصل.

إلا أنه، في حال، كان أكثر من 50% من مظاهر الأفراد، خليــط مــن مظاهر المتزاوجين، يمكن القول أن هناك ارتباطاً بين الجينين الموجوديــن على الكروموزوم نفسه. بحيث يبقى الجينان مرتبطين، خلال التكاثر الجنسي ولا ينفصلان تبعاً لقانون الانفصال المستقل Independent assortment.

أمًا أقلية الأفراد الذين يتمتعون بمظاهر جديدة بالنسبة لآبائهم، فإن هذه

المظاهر هي نتيجة ظاهرة التجاوز Crossing-over، غير أن هناك حالات نادرة، يحدث فيها ارتباط بين جينات متواجدة على كروموزومات مختلفة وفي حالات أخرى قليلة، تنفصل الجينات المتواجدة على الكروموزوم نفسه.

وخلاصة القول، أن جينين موجودين على نفس الكروموزوم، ولا ينفصلان عن بعضهما، خلال التخيط الاختزالي، بل ينتقلان معاً، هما جينان مرتبطان، ويحصل الارتباط – بصورة عامة – عندما ينتج، عن اقتران ثنائي، أكثر من 50% من الأمشاج ذات المظاهر الوالدية المختلطة وأقل من 50% من الأمشاج ذات الجديدة، بين الجينات المتماثلة لكلا الأبوين.

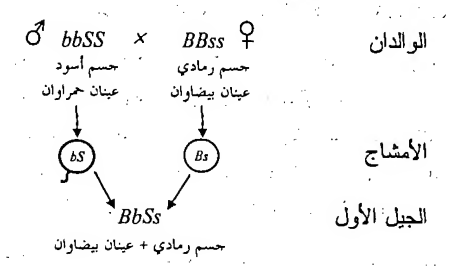
وعند الدروزوفيلا العديد من الجينات التي تظهر اللون – وأفراد الذبيات البرية ذات أجسام رمادية. كما أن هناك طفرات جعلت أفراداً آخرين يتميزون بأجسام سوداء – وعليه، فإن الجينين – والذي يتسبّب أحدهما باللون الرمادي، والآخر الذي يظهر اللون الأسود – متماثلان Allèles على أن الأول هو السائد، ولنسمة B – أمّا الثاني، فمتنح ولنرمز إليه بـــــ b. كما يوجد طائفة من ذباب الفاكهة، جعلت طفرة لون عينيه أبيض، وكانا في الأجيال البرية حمراوين – والجينان – في هذه الحالة – متماثلان، كما فـــي الحالة السابقة، على أن الجين الذي يظهر اللون الأحمر هو السائد S، بالنسبة للثاني المتنحى S.

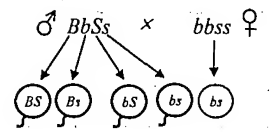
وعند تلقيح ذبابة سوداء حمراء العينين وأخرى رمادية وذات عينين بيضاوين، نحصل في الجيل الأول، على ذباب متجانس، رمادي اللون وأحمر العينين. أمّا، في الجيل الثاني – لدى مزاوجة ذباب الجيل الأول – فإننا نحصل على النسب المتوقعة المعهودة.

9: 3: 3: 1 (حسب قانون مندل).

ولدى إجراء التزاوج التجريبي - أي بين ذكر من الجيل الأول (BbSs)،

وأنثى ذات صنوين متنحيين (bbss)، فإننا نحصل على أربع نماذج، بنسبب متساوية، كما يظهر في الأشكال التالية:





پيې	لتجر	النزاوج ا
•	. :	الأمشاج

_	bs
BS	جسم رمادي + عينان حمراوان BbSs
Bs	جسم رمادي + عينان بيضاوان Bbss
bS	جسم أسود + عينان حمراوان bbSs
bs	جسم أسود + عينان بيضاوان bbss

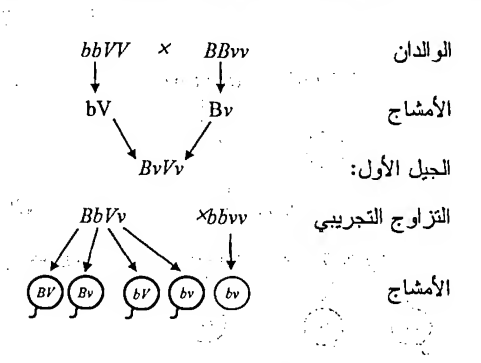
أفراد الجيل الناتج

ومن الطبيعي أن انفصال الجينات لتكون الأمشاج لا يتم – على الغالب – إلا في حال كانت على أزواج مختلفة من الكروموزومات. غير أن لدى الدروزوفيلا، أكثر من خمسماية زوج من الجينات، ولا يوجد عندها، إلا أربعة أزواج من الكروموزومات – وعليه، فإن الكثير من أزواج الجينات متواجدة

على كل من تلك الأزواج الأربعة من الكروموزومات - وفي هكذا أحـــوال، تبقى بعض الجينات متلاصقة أثناء التزاوج، وهذا ما يسمى بالارتباط الجيني.

وبالإضافة إلى الجينات المتماثلة B و b و S و s، فإن للدروزوفيلا جينين متماثلين آخرين، هما V و v ويختصان بطول الأجنحة - على أن الجين V، وهو المختص بالجناحين الطويلين، هو السائد؛ بالنسبة لـ v، الـ ذي يكود لقصر الأجنحة.

وإذا قمنا بمزاوجة مزدوجة تشمل طول الأجنحة ولون الجسم، فيمكننا تلقيح أنثى رمادية، قصيرة الجناحين بذكر أسود طويل الجناحين. فنحصل، في هذه الحالة – في الجيل الأول – على أفراد رماديين، طويلي الأجنحة – وعند إجراء التزاوج التجريبي، فمن المنتظر أن نحصل على أربعة أصناف من الدروزوفيلا ناتجة عن أربعة أصناف من الأمشاج المذكرة ومشيج مؤنث واحد. وذلك تبعاً لقانون الانفصال الاعتباطي Random assortment – وهكذا تكون الأصناف المذكورة بنسب متساوية، كما يظهر من الأشكال أدناه:

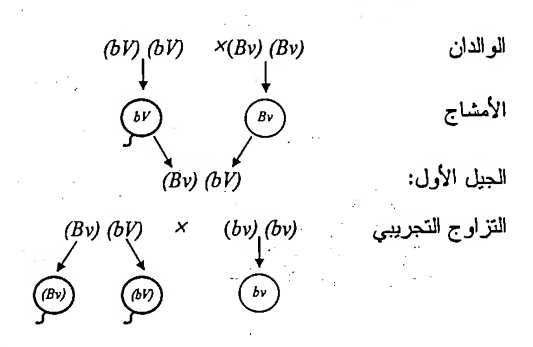


والنتائج المتوقعة، حسب قانون الانفصال الاعتباطي:

	bv .
BV	جسم رمادي + أجنحة طويلة BbVv
Bv	جسم رمادي + أجنحة قصيرة Bbvv
bV	جسم أسود + أجنحة طويلة bbVv
bv	جسم أسود + أجنحة قصيرة bbvv
	ينا من الكوايان الحديد

مظهر تكوين جيني

إلا أنه، في الواقع، لا نحصل – في التزاوج التجريبي – علي أفراد رماديين، طويلي الأجنحة – وكذلك، لا نشاهد بين الأفراد دروزوفيلا سوداء، قصيرة الأجنحة – بل إن نصف الأفراد سود طويلو الأجنحة والنصف الآخر رماديون، قصيرو الأجنحة؛ تماماً، كما في التلقيح الأول، وهذا يدل على أن الجينين b و V ملتصقين؛ وكذلك الحال بالنسبة للجينين B و V – مما يجعل تكون الأمشاج Bv و b نادراً إن لم نقل مستحيلاً – وعليه، يمكن تلخيص هذا التزاوج، كما يلى:



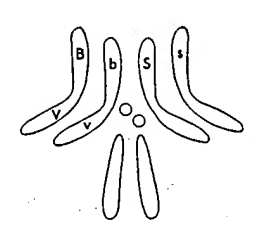
والناتج من التزاوج حسب الجدول أدناه:

	(bv)			
(Bv)	جسم رمادي + أجنحة قصيرة (bv) (bv)			
(bV)	جسم أسود + أجنحة طويلة (bV) (bv)			

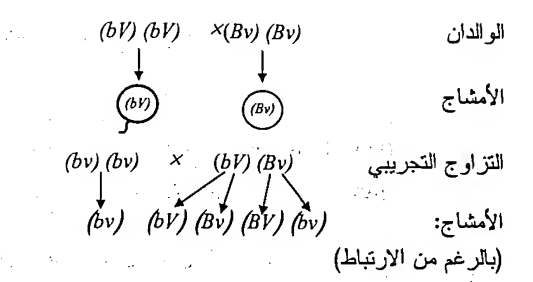
ويظهر ممّا تقدم، أن نوعين فقسط من الأمشاج المذكرة، قد تكوّنا لأن جينين، على الكروموزوم الواحد، ينتقلان دائماً معاً:

إلا أن الارتباط الجيني ليس دائماً، بهذه السهولة – فقد يكون ناقصياً، في بعض الأحيان – ولا يكون تاماً إلا عند ذكور الدروزوفيلا، وفي حالات أخرى نادرة.

فعندما نزاوج أنثى، من الجيسل الأول، مع ذكر مزدوج الجينين المتنحيين (تراوج تجريبي)، فإننا نحصل على أربعة أصناف من الأفراد؛ ولكن بنِسب مختلفة - كما يتبين من التالي:



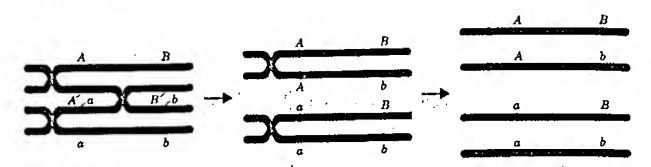
رسسم لكروموزومسات الدروزوفيلا، يوضح علاقسات الدروزوفيلا، يوضح علاقسات الجينات بالنسبة للون العينيسن (أحمر أو سابيا) ولون الجسم (أسود أو رمادي) وطول الأجنحة عن كتاب Principles الأجنحة عن كتاب of Heredity (Snyder & David).



	(bv)	%	
(bV)	جسم أسود + أجنحة طويلة (bV) (bv)	42	
(Bv)	جسم رمادي + أجنحة قصيرة (Bv) (bv)	42	الأفراد الناتجة
(BV)	جسم رمادي + أجنحة طويلة (BV) (bv)	08	
(bv)	جسم أسود + أجنحة قصيرة (bv) (bv)	08	

وفي هذه اللوحة، يفصل الخط المزدوج بين الأفراد ذوي الجينات الوالدية (bV) و (Bv) والأفراد التي تتمتع بجينات خليطة من جينات الوالدين.

ويتضح أن غالبية البيوض والدية (84%)؛ بينما، لا تتجاوز نسبة الخلائط الجديدة 16% – وتتكون هذه الأخيرة تبعاً لظاهرة التجاوز والمبادلة Crossing- over – وتدعى الأمشاج الجديدة (BV) و (bv) "المتجاوزة". أما الأخرى (bv) و (bv)، التي بقيت مرتبطة فهي "غير المتجاوزة". (راجع رسم -1).



رسم ج - 1: أشكال تبين إمكانية حدوث التجاوز بين موقعين (لجينين) أثناء التخيط الاختزالي (ر. بعده)

- ويلاحظ أن المبادلة، لا تشمل سوى الشفعين المتقابلين من الأشفاع الأربعة التي تؤلف الكروموزومين المتجانسين. وهذان الشفعان – وحدهم الما اللذان يتبادلان المقاطع، حسب آلية الانكسار والتبادل.

والملاحظة الثانية، أن من بين الأشفاع الأربعة الناتجة عـن الانقسام الاختزالي، هناك اثنان فقط يحملان الترتيبات الجديدة لصنوي الجينين - ولا يحوي الاثنان الآخران (الأعلى والأسفل إلى اليمين) غير الترتيبات الوالديـة للجينين المثيلين.

خرطنة الكروموزومات

بالعودة إلى عمليات التزاوج الخاصة بزوجين من الميزات، كلون الجسم وطول الأجنحة، عند ذبابة الفاكهة، نجد أنه في حال لـم ينتـج اختلاطـات جديدة، فهناك ارتباط جيني كلّي (تام) – وذلك بعد إخضاع السهجين النـاتج لتزاوج تجريبي – والسبب أنه لم تتحرر – خلال تلك العمليسات – الجينسات الواحد عن الآخر، بل انتقلت، كما كانت عند الأبوين؛ أي أنه لم تتألف أمشاج جديدة. و هكذا حصلنا، بعد التزاوج التجريبي – على أفراد نصفها ذو و أجنحة طويلة وجسم أسود، والنصف الآخر ذو و أجنحة قصيرة وجسم رمادي – ولم نحصل على أي فرد يتميز باجنحة قصيرة وجسم أسود أو آخر لـه أجنحة طويلة وجسم رمادي – فخلال عملية الانقسام الاختزالي، لم ينفصل الجيسن الخاص باللون الأسود، عن المورث ألهمسببة للأجنحة الطويلة علـى الكروموزوم الواحد.

ومن ناحية ثانية، فإنه إذا حصلنا – في عمليات التزاوج السابقة – على أربعة أصناف من الأفراد، ولكن بنسب مختلفة، على عكس ما يتوقع من قانون مندل، بهذا الصدد، فهناك مبادلة بين بعض الجينات، أثناء التخيط الاختزالي.

خرطنة الكروموزومات: كان مورغان قد تقدم بنظرية الارتباط والمبادلة في العامل 1911 – وفي هذا الوقت، ظهر أن الكثير مسن أزواج الجينات المتماثلة أو الأليل Allèles ذات الارتباط المتبادل على الزوج الواحد مسن الكروموزومات. ولكن هناك اختلاف في نسب المبادلة، بين أي مسن هذه الأزواج، وكل من الأزواج الأخرى – كما تأكد أن احتمال المبادلة بين هذه

الأزواج، ذو علاقة بالمسافة بينها على الكروموزوم - أو بتحديد أكثر، كلما ازدادت هذه المسافة، كلما ازداد احتمال هذه المبادلة.

وقد أجرى ستورتفانت Sturtevant الحينات على الكرومنوزوم X - فوجد أن تجارب للتأكد من ارتباط بعض الجينات على الكرومنوزوم X - فوجد أن نسبة التبادل بين أي زوجين من هذه الجينات ذات علاقة مميزة، بنسبة تبادل كل من هذين الزوجين وزوج ثالث - ولتوضيح ذلك، لنرجع إلى ذبابة الفاكهة ونأخذ الجين sp (الذي يسبب تناقص الوبر) المتتحي بالنسبة للجين Sp (وبر طبيعي) والجين sr (المخطط) والذي يظهر خطاً داكناً على الصدر، وهو متنح، بالنسبة إلى الجين Sr (انعدام الخط الصدري) - وكذلك الجين D أو دنتا، الذي يظهر على شكل سماكة مثائة، عند تقاطع بعض عروق الجناح، والذي هو سائد بالنسبة لنظيره b (انعدام الدلتا).

وعندما أجريت عمليات تزاوج تجريبية Test crosses، شملت الجينات sp ،Sp و sp ،Sp و تبيّن أنها مرتبطة فيما بينها، وأن نسبة التجاوز هي في حدود 3,5% - وعندما أجري النزاوج التجريبي بين المخطّط الدلتوي، ظهر أن هناك ارتباطاً بين الجينات الخاصة وأن التجاوز يقرب من 5,5% - وبناء على ذلك، فإن الأزواج الثلاثة من الجينات هي علي زوج كروموزومات واحد - وهكذا - وفي حال افتراض الجينات على خط واحد - يمكن ترتيبها حسب أحد الشكلين التاليين: (رسم د - 1).

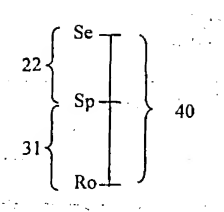
 $\begin{cases}
sp \\
sr
\end{cases}$ $\begin{cases}
sr
\end{cases}$ $sr
\end{cases}$ sr sp D Si5

ولنتأكد من صحبة أي من هذين الشكلين، علينا من هذين الشكلين، علينا العداء التزاوج التجريبي، بين انعدام الخط والدلتا، وتسجيل نسبة المبادلة – وعلى افتراض الشكل الأول، تكون هذه النسبة 2 = 3,5 – 5,5 الشكل الثاني، تصبح الشكل الشاني، تصبح النسبة + 5,5 التجاوز، في التجربة السابقة وجد أن نسبة التجاوز، في التجربة السابقة 8,5 أي أنها قريبة من 9.

وبهذا يكون الشكل الثاني هو – وحده – الصحيح. ويسمى التجاوز، في هـذه الحالة (بين زوجين من الجينات) ثنائياً Two point linkage.

إلا أن جمع نسب المبادلة – في هكذا يجارب – لا يصبح إلاً، في حسال كانت هذه النسنب قليلة.

ونشير هذا إلى أن النتائج الآنفة الذكر، هي من تجارب متفرقة تشمل كل منها زوجين من النظائر Allèles، وقد تختلف قليلاً من تجربة إلى أخسرى، ويكون هذا الاختلاف تبعاً لعامل الصدفة ولعوامل أخرى كدرجة الحسرارة، ويرجع عدم التطابق الكلي بين الرقم 8,5% الذي يمثل المبادلة بين انعدام الوبر والدلتا و 9% إلى تباينات، من هذا النوع، كما يظهر من عمليات تزاوج ثلاثية Three point "crosses" – ويتم هذا التزاوج الثلاثي بين أفراد خليطين، بالنسبة لأزواج ثلاثة من النظائر المرتبطة.



سم د - 2

الأناسان والمناورة والمناورة

ومن ناحية أخرى، فإن موقع (انعسدام الوبسر) عنسد الدروزوفيلا والمتنحي بالنسبة لـ Sp (وبر طبيعي)، مرتبط - هـو الآخر بموقع الجين se (عيون سابيا أو حمراء داكنة) المتندي مقارنة بالجين Se (عيون حمراء) - وقد أظهرت تجارب الارتباط

إلا أن هناك فرقاً كبيراً بين مجموع النسبتين والـ 40%. ولتفسير هـذا الفرق، نعمد إلى تجربة الارتباط الثلاثي الذي يشمل الجينات السـابقة - أي أننا نزاوج بين أفراد خليطة، وأفراد أصيلة متنحية - وكمثال علـــى ذلك، نزاوج إناثــاً (se 'sp 'ro) (se 'sp 'ro) وذكــوراً (se 'sp 'ro) (se esp 'ro) وبذلك نحصل على النتائج التالية:

نوع المبادلات أو الخليط الجيني	% - من	عدد	كروموزومات من الأم	مظاهر
	المجموع		()	
لا مبادلات (خلائط	ſ	338	Se Sp Ro	ا: عيون حمراء، وبــــر
الوالدين)	53,0			طبیعی غیر خشن
	. <u>(</u>	370	se sp ro	سابیا، دون وبر، خشن
مبادلات مفردة بين	٢	114	Se sp ro	ب: عيون حمـــراء دون
الموقعيــن Se و Sp	15,7			وبر، خشن
الاغير	l	96	se Sp Ro	عيون سابيا، وبر طبيعسي،
				غیر خشن
مبادلات مفردة بين	(156	Se Sp ro	ج: عيون حمراء، وبــــر.
Sp و Ro لا غير	24,6			طبیعی، خشن
,	24,6	173	se sp Ro	عيون سابيا، دون وبـــر،
	,			غير خشن
مبادلات مزدوجـــة	٠ (46	Se sp Ro	د: عيمون حمراء، دون
(خلائط جديدة بين	6,7			وبر، غیر خشن
Sp ،Se وبيـن Ro،		93	se Sp ro	سابیا، وبر طبیعی، خشن
(Sp			•	,
7	100,0	1336 :	المجموع	

نتائج تجارب الارتباط الثلاثي عند الدروزوفيلا. الجيل الحاصل من sp ،ro) (se ،sp ،ro). (النتائج عن بريدجز Bridges ومور غان 1923 Morgan).

وفي المثل السابق حيث أُجرِيَ التزاوج بين إناث من فئـــة (Sp Sr D) دونت النتـــائج (sp sr d) (sp sr d) دونت النتـــائج الواردة في الجدول أدناه:

نوع المبادلات (الخليط الجيني)	% س بموع	•	326	كروموزومات من الأم	المظاهر
لا مبادلات	91,1	<u></u>	658	(Sp Sr D)	ا: وبر طبيعي، غير مخطط،
(خلائـــط ا الوالدين)		Ĺ	606	(sp sr d)	دنتا الا وبر ، مخطط، لا دلتا
مبادلات بین Sp		·	25	(Sp sr d)	ب وبر طبيعي، مخطـط، لا
Sr و	3,4	J	22	(Sp sr d) (sp Sr D)	בודו
D to tNA	٠.		41	(c c- 4)	لا وبر، غير مخطط، دلتا ج: وبـــر طبيعـــي، غــــــير
مبادلات بین D و Sr	5,5	{	41	(Sp Sr d)	ج. وبــر هبيعــي، عــــير مخطط، لا دلتا
		Ĺ	35	(sp sr D)	د: لا وبر، مخطط، دانا
100,0		1387	موع:	المج	

نتائج تجارب الارتباط الثلاثي عند الدروزوفيلا. حصيلة تزاوج إنسات من فئة (sp sr d) (sp sr d) وذكور (sp sr d) (عن بريدجن ومورغان 1923).

ولنلاحظ الآن بعناية الجدول الأول – على افتراض وجود موقعين من المواقع الثلاثة الخاصتين بالنظيرين Se و Sp مثلاً – فإذا نظرنا إلى ترتيب كروموزومات الأم، كما لو كانت الجينات Ro و ro غير موجودة، في كروموزومات هي تلك التي تبادلت الجينات se ، Se و go - أنها، بلا شك الكروموزومات المتواجدة في (ب) و (د) – ولدى جمع نسبتي التبادل، في الحالتين، نحصل على 22,4 = 6,7 + 6,7 - وهذه الحصيلة هي - تقريباً في الحالتين، نحصل على موقعان لا غير. وكذلك الحال بالنسبة للجينات على sp ، Sp و Ro ، و و جمع النتيجتين، نحصل على: + 24,6 = 31,3 و جمع النتيجتين، نحصل على: + 24,6 و جمع النتيجتين، نحصل على: + 15,7 كنسبة مبادلة بين الموقعين Sp و Ro ، وأخيراً، يعطينا مجموع (ب) و (ج) و درج) عدد الاختلاطات الجديدة بين Sp و Ro ، أي: = 24,6 + 24,6 النسبة نفسها التي نحصل عليها في التزاوج الثنائي التجريبي.

ورب سائل يقول: كيف ولماذا اختلفت نتيجة المبادلة بين Se و Ro وبين Sp و Sp و Ro و Sp وبين Sp و Sp وبين المجموع (5,3,7%) للمبادلة بين Se و Sp وبين المعطيات، في لذا، تجب المقارنة بين الجدولين السابقين – بحيث لم تكن المعطيات، في الجدول الأخير، مأخوذة من تجربة تشمل ثلاثة مواقع مرتبطة، لم يكن هناك أي تزاوج مزدوج – وعندما تكون المواقع متباعدة، يحصل هكذا تجاوز – وهذا ما يسبب الفرق بين المجموعين – وعليه نلاحظ التالي:

نسبة التجاوز بين Se و Sp =

22,4 = (المجموعة د) 6,7 + (المجموعة ب) 15,7

ونسبة التجاوز بين Sp و Ro =

31,3 = (المجموعة د) 6,7 + (المجموعة ج) 24,6

يكون حاصل المسافتين في التجاوز Sp - Se و Sp - Ro = :

22,4 + 31,3 = 53,7

فيتضح مما تقدّم أن المبادلة المزدوجة في المجموعة (d)، لم تؤدّ، على الإطلاق إلى نسبة 40,3 للتجاوز بين الموقعين Se و Ro – ولكنها اعتسبرت كتجاوز بين Se و Ro – وبالنتيجة فسان المجمسوع كتجاوز بين Se و Sp و Ro – وبالنتيجة فسان المجمسوع Sp و Se – Sp و Ro – Sp يزيد على نسسبة التجاوز المئوية (40,3) بضعف نسبة التجاوز المزدوج – وهذا يقسود إلى القاعدة العامة: في حال أيّ جينات ثلاثة G ، F ، F منتظمة بسهذا السترتيب: النسبة المئوية للتبادل المئويتين بين F و F و F ، ناقص ضعف النسبة المؤوية للتبادل المزدوج.

ومما يلفت - بعد العديد من التحاليل الخاصة بارتباط الجينات، عند نوع ما - أن هذه الأخيرة تكون في مجموعات ارتباط، يقابل كل منها أحد أزواج الكروموزومات المتماثلة لذلك النوع.

فلدى ذبابة الفاكهة، منسلاً، أربع مجموعات ارتباط تبعاً لأزواج كروموزوماتها الأربعة، وفي الطاقم الجيني للذرة عشرة مجموعات ارتباط، وعشرة أزواج من الكروموزومات. وعنسد الفار عشرون زوجاً من الكروموزومات وعشرون مجموعة ارتباط - وهكذا...

أمّا بالنسبة إلى الجنس البشري، فلا يمكن تحديد مجموعات الارتباط، نظراً لاستحالة إجراء تجارب التجاوز والعبور المعتادة. غير أن الطرق الحديثة – وعلى الخصوص – تهجين الخلايا الجسمية، والتقنيات الخاصة بارتباط الكروموزومات، سهّلت خرطنة كل من أزواج الكروموزومات الخاصة الله و مناك قاسم مشترك لكل خرائط الارتباط، هو امتدادها على خط واحد بحيث تكون جميع الجينات لمجموعة ارتباط معينة على قوس مستقيم. على أن الدائرة أو الحلقة تكون ببساطة خط مقفل (لا نهايات له غير متفرع.

وهكذا، فإن خرائط الارتباط للفيروسات، وبدائيات النوى والميتوكوندري وسائر الأعضاء الصغيرة لحقيقيات النوى، تكون، عادة، دائرية الشكل.

وبما أن أزواج قواعد الدنا هي مستقيمة، فإن خرائط الارتباط تكون – هي الأخرى – على خط مستقيم.

وسائل خرطنة الجينات البشرية:

1) تهجين الخلايا الجسمية: وقد أجريت التجارب، في البدء، على خلايا الفئران وذلك سنة 1960 على يد ج. بارسكي G. Barski ورفاقه. وشملت انصهار خلايا جسمية (كل خلايا الجسم المزدوجة الكروموزومات، أي غير الخلايا الجنسية)، في وسط صناعي - وقد نتج، عدن هذا الانصهار، خلايا هجينة مزدوجة النوى

Heterokaryons – وتَبِعَ ذلك انصهار النوى، ليصبح لدينا خلايا هجينة وحيدة النوى Sankaryons – ويمكن – لحسن الحظ – تسريع العملية، وذلك بإضافة فيروس سنداي Sendai، بعد تضعيفه بالأشعة فوق البنفسجية، أو بمادة الغليكول البوليآئيلاني Polyethylene glycol – وهذه العوامل تنشط الانصهار، بزيادة التماس الخلوي وإتلف غلاف الخلايا – وعندما ترتبط الفيروسات بخليتين، فإنها تعمل على التصاقهما – الواحدة بالأخرى – ومن المحتمل أن تسهل انصهار الغلاف الخلوي للخليتين الملتصفتين.

ويمكن للانصهار أن يشمل خليتين من نوع واحد، أو من أنواع مختلفة - وهكذا، فقد كان انصهار خليتين جسميتين، بشرية وفارية، جدَّ مفيد لخرطنة الجينات البشرية.

ومن جهة ثانية، فإن استعمال انصهار خليتي إنسان وفــــأر، ذو فـــائدة خاصة في التحاليل الجينية، وذلك لأسباب ثلاثة:

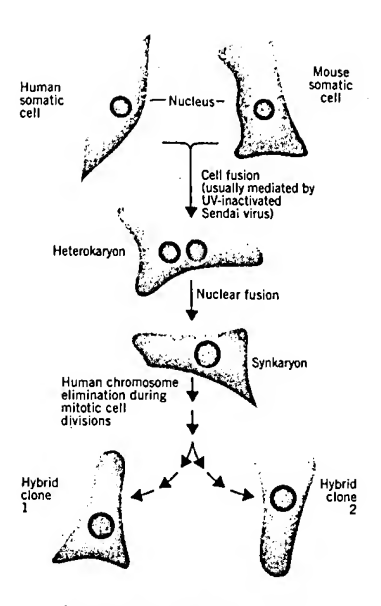
- (أ) تمايز الكروموزومات البشرية بالنسبة لكروموزومات الفأر، فيسهل تحديدها والعثور عليها، في الخلية الهجينة.
- (ب) غالبية الكروموزومات البشرية الــ 46 تُنَفَّى خــلال التخيطات الاختزالية المتتابعة للخلية الهجينة وذلك بطريقة عشوائية وشــبه عشوائية أي أن جميع كروموزومات الفأر تبقـــى فــي الخليـة الهجينة المُسْتَنْسَخة، أمّا الكروموزومات البشرية الــ 46، فلا يبقــى منها سوى عدد قليل يتراوح بين الواحد والعشرين كروموزوماً.
- (ج) يكود الطاقمين الجينيين لمنتجات جينية مختلف ، بحيث يمكن التعرف عليها كيميائياً.

ويمكن إظهار الجينات على كروموزومات خاصة، عن طريق العلاقة

الوثيقة بين المظاهر (نشاطات أنزيمية) التي تسببها هذه الجينات والكروموزومات البشرية، ضمن مجموعات الخلايا الهجينة المزروعة وكمثال على ذلك، تهجين خلايا بشرية قادرة على صناعة الثيميدين كيناز المهجينة المسطة خلايا فأر غير قادره على فلك وعلى المسطة خلايا فأر غير قادره على ذلك وعلى افتراض ازدراع الخلايا الهجينة، حوالى الثلاثين جيلاً، وبعدها تجري مراقبة خمس خلايا، لتحديد أي الكروموزومات البشرية كانت موجودة. وفي حال الحصول على النتائج المدونة في الجدول أدناه، يمكن الاستنتاج أن الجين الخلص بالأنزيم ثيميدين كيناز (الجين TKI)، موجود في كل من الخلايا الهجينة الأربع المزروعة (9 & ,3, 2,3).

كروموزومات بشرية (+ موجودة – غير موجودة)								نشاط أنزيمي خاص الثيميدين كيناز	الهجينة المستنسخة رقم				
21	18	17	15	10	9	7	4	2	1	Y	X		
+		+	+	+	+	****	_	+		+	+	+	1
_	+	+	+	-	+	+	_	+	+	-	+	+	2
_	-	+	_		_	+	+	+	+	_	-	+	3
+		+	-	+		-	_	-	+	-	-	+	4
	_		+	_	+	<u>-</u>	_	+		_	+		5

جدول نتائج تهجين الخلية الجسمية.



رسم د - 3 تكون الخلايا الجسمية الهجينة (للإسان والفأر) واستبعاد الكروموزومات البشرية في الانقسامات المتتالية

الوراثة عند البكتيريا

تُخْتَزن المعلومات الوراثية، عند البكتيريا، في كروموزوم رئيسي واحد، يحمل عدة آلاف من الجينات – وقد يضاف إليه، في بعض الأنواع، عدد من الكروموزومات Minichromosomes، تسمى الأبيزومات Épisomes أو المينيكروموزومات Plasmides. وتختلف هذه الأخيرة الختلافاً كبيراً في الحجم. فمنها ما لا يحمل أكثر من ثلاثة جينات، والبعسض الآخر أكبر بكثير، بحيث يحوي عدة مئات من الجينات – كما أن من الخلات البكتيرية ما يؤوي حتى أحد عشر بلاسميداً مختلفاً، علاوة على الكروموزوم الرئيسي.

والمعروف – حتى الآن – أن الكروموزوم البكتيري لا يحــوي ســوى جزيء واحد حَلَقي من الدنا – وهو – كما في سائر بدائيات النوى – ليـــس محصوراً ضمن غلاف نووي – لذا دعيت منطقــة تواجـده بشــبه النــواة Nucleoïd لتمييزها عن النواة، في حقيقيات النوى.

وتنقسم البكتيريا بانشطار بسيط، يفصل محتويات الخلية الأم إلى قسمين متساويين في الخليتين البنتين.

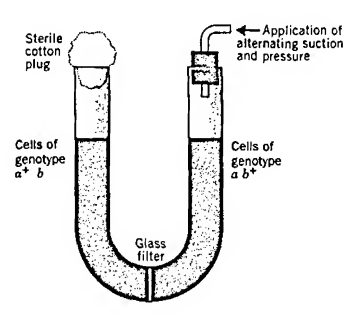
أما إعادة اختلاط الجينات، فيلعب دوراً هاماً، في حياة البكتيريا، كما هي الحال في حقيقيات النوى – وتتميز إعادة الاختلاط بميزتين:

- (أ) التحسس للأنزيم ديوكسى ريبونوكلياز Deoxyribonuclease.
 - (ب) تأثير التماس الخلوي.

ويمكن التحقق من الميزة الأولى، بإضافة الأنزيم المذكور إلى الوسط

الذي تعيش فيه البكتيريا – فإذا حصل الاختلاط، بغياب الأنزيم، ولم يحصل بوجوده، تكون البكتيريا حسّاسة للأنزيم.

ولتجربة التماس الخلوي، يمكن استعمال أنبوب على شكل الله حيث نضع في ذراعيه نوعين من البكتيريا، مختلفي التركيبة الجينية، يفصل بينهما غشاء شبه قابل للاختراق، تسمح مسامه بمرور جزيئات الدنا والفيروسات، ولا تخترقها الخلايا - وفي هذه الحالة، لا يمكن اندماج الخلايا في وبوجود الأنزيم



رسم هـ - 1: أنبوب U لتحديد التماس الخلوي اللازم للاختلاطات الجديدة

ديوكسي ريبونوكلياز وغياب أي تماس خلوي، تحصل الاختلاطات الجديدة بواسطة ظاهرة التبادل الجيني Transductions (عن طريــق البكتيريوفــاج (Bactériophage) أو ما شابه. (رسم هــ -1).

التحول Transformation: لا تحدث التحولات "بصورة طبيعية"، عند كافة أنواع البكتيريا – إنما عند تلك التي تمتلك الآلية الأنزيمية التي تشملها طرق الاختلاط الجديد والأخذ الناشط للدنا، وقد سميت هذه الأنواع بالخلايا القادرة (التي تتمتع "بعامل القدرة" "Competence factor")، وتمر عملية التحول بعدة مراحل، أهمها:

- 1 ارتباط قابل للتفكك لجزيئات الدنا المزدوجة، بنقاط استقبال على وجه الخلية.
 - 2 الأخذ غير القابل للرد للدنا.

- 3 تحول جزيئات الدنا المزدوجة إلى جزيئات مفردة، بعد انحلال إحدى جديلتبه.
 - 4 اتحاد كلي أو جزئي لإحدى جديلتي الدنا بكروموزوم الوعاء.
 - 5 انفصال وظهور الجين المعطي أو الجينات في الخلية "المتحولة".

ويمكن أن تشكل المرحلتان 2 و 3 تأثيرات متطابقة لظاهرة واحدة.

التبادل الجيني Transduction: يحصل عندما تحمل قطعة من كروموزوم خلية (مُعطية) وتنقل داخل خلية أخرى، بواسطة فيروس بكتيريوفاج.

التزاوج Conjugation: وهي آلية نقل المادة الجينية من خلية معطية اللي خلية أخرى حاوية – وتتطلب تماس خلوي مباشر – وتشمل نقل دنا الخلية الأولى إلى الثانية خلال أنبوب تزاوج بين الخليتين.

وهناك نموذجان من التبادل الجيني:

- (أ) التبادل المعمّم: وفيه تتمثل جميع الواسمات الجينية للخلية المعطية في مجموعة من الفاج.
- (ب) التبادل المحدود: وفيه تتبادل الواسمات القريبة من مراكز الكروموزوم الفاجي المندمج.

تحسس للأنزيم	تماس خلوي ضروري؟	طرق تحدد الاختلاطات		
نعم	Ä	تحول		
K	У	تبادل		
У	نعم	تزاوج		

جدول يبين المواصفات المحدّدة لطرق الاختلاطات الجديدة، عند البكتيريا البلاسميد: جزيء دنوي خارج الكروموزوم أو مينيكروموزوم، يمكن أن يتجدد بشكل مستقل عن الكروموزوم الخلوي الرئيسي – والبلاسميدات ثلاثة أنواع:

- (أ) البلاسيمدات F والعامل F هو المسؤول عن نقل الدنا، أثناء النزاوج.
 - (ب) البلاسميدات R: وتحمل فيها جزيئات الدنا الجينات المقاومة للعقاقير المختلفة المضادة للأحياء أو للبكتيريا.
 - (ج) البلاسميدات كول Col التي تكود لنوع من البروتينات هي الكوليسين Colicins التي تقتل خلايا أ. كولي الحساسة.

ويذكر أن جميع البلاسيمدات هي جزيئات دنويـــة مستديرة الشكل. الإبيزومات Episomes = عناصر جينية يمكن أن تجدد:

- 1 بحالة اندماج متمركزة في كروموزوم المضيف.
 - 2 بحالة استقلال أو خارج الكروموزومات.

والأبيزومات المعروفة علمياً أكثر من غيرهـــا هـــي أ. كولـــي K12F وكروموزوم الفاج ٨.

وتنتج عمليّات التحول والتبادل والتزاوج خلايا هي لاقحات مجــتزأة أو ثنائيات الصبغيات Diploid تدعى الميروزيغوت Merozygotes - وتحــوي هذه الأخيرة جزءاً من كروموزوم المعطي يضاف إليه الكروموزوم الحلوي الصحيح. وهكذا فإن عمليات التجاوز في الميروزيغوت تحصــل بصـورة مزدوجة. وتنتج كروموزومات صحيحة.

وتحصل الاختلاطات الجديدة من البكتيريا عن طريق انكسار وانضمام كروموزومات الوالدين.

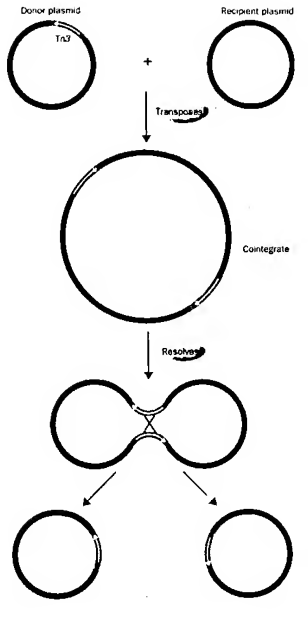
العناصر الجنسية المتنقلة

تفترض الخارطة الجينية وجود جينات ذات مواقع ثابتة - ومع ذلك فقد أثبتت الأبحاث، في بدايات العقد الرابع من القرن العشرين، أن بإمكان بعض تتابعات Sequences الدنا تغيير مواضعها - وهذا ما سمي بالعناصر الجنسية المتنقلة أو الترانسبوزونات Transposons - وتكون هذه الأخيرة - عدة - صغيرة الحجم (10.000 - 500) زوج من النويدات. وتتواجد في بدائيات النوى كما في حقيقياتها - وقد اكتشفها ماك كلينتوك التاء البحث عن واسم جيني "يهيمن" على الصباغ في الألورون Aleurone، وهي الطبقة الخارجية لسويداء بذور الذرة - وبملاحقة الواسم الخاص بعدم تلويس البذور، وجد ماك كلينتوك أن هذا الواسم قد فُقِد، أثناء انكسار الكروموزوم، التصبح البذور ملونة.

نماذج عن نقل العناصر الجنسية في البكتيريا: مجموعة 3 النقل على مرحلتين؛ في الأولى، يقوم الأنزيم الناقل أو الترانسبوزاز Transposase، بصهر جزيئين، مكونا تركيباً خاصماً هو الكوانتغريت Cointegrate – وخلال هذه المرحلة، يتضاعف العنصر المتنقل – أمّا في المرحلة الثانية، فيساعد الأنزيم 3 المكود (ريزولفاز Resolvase) على انثناء وطي الكوانتغريت وتكوين جزيئين، يحوي كل منهما نسخة عن الترانسبوزون 3 3 3 3 4 5 6 6 7 6 7 8 9 9 9 9

التطبيق ان الطبي الطبي المسلم المترانسبوزونات البكتيرية: تتسبب النرانسبوزونات البكتيرية بنقل الجينات الخاصة بمقاومة المضلدات الحيوية وغيرها من جزيء إلى آخر ويُعتقد أن لها دوراً في التطور السريع للبلاسميدات R.

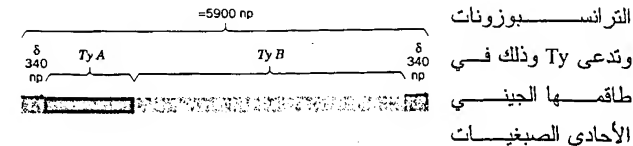
وقد أثبتت الدراسات أن البلاسميدات لا تنتشر فقط بين أفواد النوع الواحد؛ ولكن قد يتم الانتشار من نوع إلى نوع. فمن المعروف أن البلاسميدات R لـ أ. كولي، مثلاً، تنتقل إلى عدة أجناس، بما فيها البروتيوس Proteus، السالمونللا Salmonella، الباستورللا Pastorella، والشيغللا Shigella، والشيغللا وتشمل جميعها أنواعاً مَرَضية.



رسم و - 1: تنقل الـ 3 Tm

وهكذا يتضح أنه يجب حصر استعمال المضادات لمكافحة الأمراض الخطيرة دون سواها - وإلاً، فإن المضادات والأدوية الفعالة اليوم، تصبح قليلة أو عديمة التأثير، في المستقبل!

العناصر المتنقلة في حقيقيات النوى: الخمائر Yeasts: تحمل الخميرة سكر وميسس سرَفيسيا Saccharomyces cerevisiae حوالي 35 نسـخة مـن



Haploïd – ويبلسخ رسم و – 2: التركيب الجيني لعناصر الخميرة Ty طولها قرابه قرابه المعامد الخميرة و عناصر الخميرة و عناصر المعامد المعام

زوج من النويدات، ويحدها، من كل طرف، قطعة من الدنا في حدود الى 390 زوج من النويدات تعرف بتتابع δ . (رسم و -2).

ويشبه التنظيم الجيني الله Ty، تركيب الفيروسات الارتجاعية Retrovirus الحقيقية النوى - وتقوم هذه الفيروسات الرنوية الوحيدة الجديلة بتركيب الدنا، انطلاقاً من رناها بعد دخولها الخلية - ويتمركز هذا الدنا، في موقع ما، من الطاقم الجيني يعرف بهدف التضاعف. وهو يشبه السلام ويسمى البروفيروس Provirus.

وتحوي البروفيروسات، الأبسط تركيباً، ثلاثة جينات هي gag، pol ،gag و env و تكود على التوالي لبروتينات التركيب والتحليل والغلاف. وللعناصر المتنقلة في الخمائر أو Ty جينان هما A و B يشبهان الجينين gag و pol فيروسات الارتجاعية.

ترانسبوزونات الذرة: وجدت العناصر المتنقلة، في عدة نباتات، وعلى الأخص الذرة Zea mays والأنتيرينوم Antirrhinum majus ويحوي طلقم الذرة الجيني الترانسبوزونات Ac و Ds و وتشتمل العناصر المتنقلة Ac على الذرة الجيني النويدات – والظاهر أن جميع عناصر المحمد Ac متسابهة التركيب على النقيض من عناصر الـ Ds التي تختلف اختلافاً بيناً من حيث التركيب.

ويرتبط النشاط الوظيفي لعناصر Ac بالبروتين الذي تركبه والذي قــــد يدعى الترانسبوزاز أو أنزيم مجموعة Ds/Ac.

وهناك مجموعة أخرى من الترانسبوزونات اكتشفها ماك كلينتوك، هي المجموعة الناسخة – المطفرة Suppressor-mutator – وتدعي العناصر المستقلة داخل هذه المجموعة Spm وتشمل 8287 من أزواج النويدات مين ضمنها 13 زوجاً رأسياً، يمكن – في حال استقرت في الكروموزوم – أن تنشئ ثلاثة أزواج من النويدات المستهدفة كمراكز للتضاعف.

(2)) Spm element	8287 np			
E L	13 np inve		inal repeats	MATHEMATICAL STREET	MATERIAL SECTION AND ADDRESS OF THE PARTY OF
(b)) dSpm elements		454 th G to 53	THE PARTY	a y
	acree				计写成种型

رسم و - 3: تركيب عناصر طائفة Spm/dSpm المتنقلة في الذرة

أمّا العناصر غير المستقلة، فتدعـــى المستقلة، فتدعـــى dSpm وهي أصغـر من العناصر الأولـــى لأن قسماً من تتابعـات الدنا قد حذف مما يعيق حركتها الذاتية – وفــي الوقت الذي يضعــف فيه الــ DSpm مــن فيه الــ DSpm

تعبير الجين حيث يستقر فإنه لا يلغيه بصورة تامّة، وهذا ما يظهر بالنسبة لجين التلوين في حبوب الذرة. (رسم و- 3).

وقد أظهرت التحاليل البيوكيميائية الحديثة أن نشاط عناصر الــ Ac والــ Spm يقع تحت تأثير تمثيــل أو اســتقلاب Methylation نويــدات مختارة من تتابعات الدنا – على أن الأبحاث، في هذا المضمار، يمكن أن تعمّق مفهومنا للآلية التي تضبط عمل هذه المجموعات مـــن العنــاصر المتنقلة.

ترانسبوزونات الدروزوفيلا: هي بين سائرالحيوانات أكثرها هدف اللاراسة والأبحاث، وتقارب فيها نسبة الدنا المتحرك المعلى . وتشمل مجموعة كبرى من ترانسبوزونات الدروزوفيلا عناصر شبيهة بالرتروفيروسات وتدعى بالترانسبوزونات الإرتجاعية Rétro- transposons ويبلغ طولها ما بين 5000 و 15000 زوج من النويدات. وتشبه إلى حد ما عناصر السبوزوفيلا بتتابع من عدة مئات من أزواج النويدات عند كلا الطرفين يسمى الدروزوفيلا بتتابع من عدة مئات من أزواج النويدات عند كلا الطرفين يسمى مستهدفة للتضاعف بمعدل نسخة عند كل طرف، وتكون هذه المراكز، دائماً ذات اتجاه واحد.

وقد تركزت أوسع الأبحاث داخل ترانسبوزونات الدروزوفيلا على مجموعة P. وتنتهي هذه العناصر الصغيرة بــ 31 زوجاً مـن النويدات وثمانية أزواج من أهداف التضاعف – ويبلغ أطول العناصر 2907 زوجاً من النويدات، بما فيها أزواج التضاعف، عدا المراكر المستهدفة – وتتمتع العناصر الكاملة من الترانسبوزونات بحرية الحركة لأنها تحمل الجين المكود لبروتين أنزيم التراتسبوزاز – وفي حال التصق هذا البروتين بالعنصر، فإنه ينقله إلى وضع آخر داخل الطاقم الجيني.

أمّا العناصر الناقصة. فلا تملك القدرة على إنتاج الترانسبوزاز، مع وجود التتابعات النهائية وشبه النهائية التي تستلزمها عملية التنقل – وبالتالي، فإنها تتحرك بمجرد تواجد أحد العناصر المنتجة للترانسبوزاز، في موضع ما من الجينوم. وقد أثبتت الأبحاث أن الأصناف المكتشفة قبل عام 1950 لا تحوي أي عنصر من العناصر P – ممّا يدل على أن هذه العناصر قد غزت الدروزوفيلا حديثاً.

دور العناصر المتنقلة في الوراثة والتطور:

الطفرة واتكسار الكروموزوم: هناك القليل من الشك في أن تكون العناصر المتنقلة مسؤولة عن الطفرات، عند مجموعة واسعة من المخلوقيات العضوية. وتوحي التجارب على مختلف أنواع العناصر المتنقلة، أن حصول طفرة في التمركز، هو – على الأرجح – حدث نادر. وذلك لأن العديد مسن طوائف الترانسبوزونات، دقيق الانتظام – ويمكن – عندما يختل هذا الانتظام – أن ينفجر الترانسبوزون، مخلفاً الكثير من الطفرات المتزامنة – والظاهر أن هذا ما يحدث، عند تحريك العنساصر P، في الأنواع الهجينة، ذات الكروموزومات الشاذة من الدروزوفيلا، كمسا تكسير العنساصر المتنقلة الكروموزوم؛ وهذا ما يظهر، عند العناصر S، في الذرة؛ والعناصر P، في المادة الكروموزومية أو إعادة انتظامها. وتوحي اكتشافات كثيرة أن بإمكان الترانسبوزونات أن تلعب دوراً مهماً في تطوير التركيبة الكروموزومية. النسبة وبإثارة التنقل في مجموعة خاصة من العناصر، يمكن الآن زيسادة النسبة الطبيعية للطفرات – كما تغيد العناصر المتنقلة في التغيرات الجينية للكائنات العضوية المتطورة.

أضف إلى ذلك أن الترانسبوزونات أدوات فعالة في الهندسة الجينية، يمكن استخدامها في تجارب التغيير الجيني للإجسام العضوية.

كيف تؤثر الجينات على المظاهر: لكل جين تأثيره المختلف عن تأثيرات غيره من الجينات داخل الخلية. ولكن هناك تداخط في أعمال الجينات وتفاعلاً مع البيئة والمحيط.

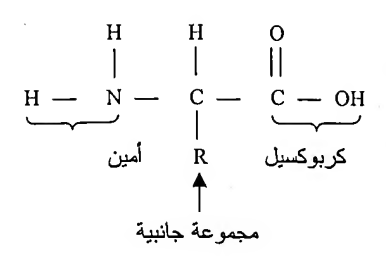
 وكل ما نعرفه، أن المعلومة المختزنة في الجين، على شكل أزواج من النويدات المتتابعة، تُنقَل، بطريقة النسخ Transcription إلى جزيء وسيط، هو الرنا الناقل mRNA الذي ينقل المعلومة من الجين إلى الريبوزوم، مصنع البروتينات.

والمعروف أن معظم الجينات النووية، في حقيقيات النصوى، وبعص بدائيات النوى، تحوي تتابعات (نويدية) غير مكودة تدعى الأنترونات Introns؛ وهي تفصل الوحدات المتتابعة المكودة والمسماة بالأغزونات Exons.

Primary ("مسودّات") وتنسخ أزواج هذه الجينات على شكل نسخ بدائية ("مسودّات") Heterogeneons nuclear hnRNAS أو pre – mRNAs أو transcripts (RNAs) – ومن ثم تطرد منها الأنترونات علي شكل مركبات تدعي السبلايسيوزومات Spliceosomes – ويكون هذا الإخراج، في بعض الحالات، بانكسار أو تَقَطع تلقائي.

تركيب البروتينات: يستلزم تركيب البروتينات، مركبات بروتينية أخرى هي الأنزيمات – وعادة ما يختص أنزيم واحد معين بتفاعل محدد، دون غيره – وهذا ما يفسر لنا، كيف أن جيناً ما ذو تأثير نوعي خاص علي مظهر الكائن العضوي – على أن التأثير الرئيسي لكل جين، يؤدي إلى تاثيرات ثانوية متعددة.

وتتكون البروتينات من واحد أو أكثر من البوليببتيد Polypeptides ويتركب كل بوليببتيد من تتابعات طويلة من الأحماض الأمينية المرتبطة فيما بينها – ويوجد – في الطبيعة – عشرون حامضاً أمينياً – يتألف كل منها – باستثناء البرولين – من مجموعتي الأمين والكربوكسيل الحُرِّتَيْن.



ويختلف كل حامض أميني عن الآخر بلختلاف المجموعة الجانبية R. ويتألف الببتيد من اثنين أو أكثر من الأحماض الأمينية وتندرج التتابعات الأمينية - في البوليببتيدات

- بين واحد وخمسين حامضاً، في الأنسولين وألف حامض، في بروتين الحرير.

ونظراً لوجود عشرين حامضاً أمينياً، فإن بالإمكان تكون أو تكوين عدد هائل من البوليببتيدات – وعلى افتراض وجود بوليببتيدات من ثلاثين أو أربعين أو مائة حامض أميني... فإن عدد التتابعات الممكنة لهذه الأحماض، وبالتالي عدد البوليببتيدات الممكنة هو، على التوالي: 2030، 2040، 2010...

عملية النسخ Transcriptions: في حقيقيات النوى، يبقى الدنا وبالتالي الجينات – ضمن نواة الخلية. بينما تُصنَفع البروتينات داخل السيتوبلاسم – على أن الدنا النووي لا يساهم مباشرة في تركيب الببروتين. إلاّ أن هناك ضرباً من الدنا يستعمل في تكوين صنو من الرنا، هدو الرنا المرسل mRNA أو الرنا ما قبل المرسل، وذلك عن طريق النسخ – وينسخ عادة صنو واحد، لا غير، من الجين – وبعد النسخ، يحمل الرنا المرسل المعلومة الجينية من النواة إلى مراكز تركيب البروتينات، في الريبوزومات السيتوبلاسمية – وهذا ما أظهره التصوير الشعاعي.

أمّا أنزيم البوليمير از Polymerase، الذي يستلزمه تركيب الرنا، فهو عبارة عن بروتين معقّد التركيب.

أمًا البوليمير از الخاص برنا الأ. كولي - وهو ما تطرقت إليه الأبحاث أكثر من غيره - فيبلغ وزنه الجزيئي حوالى 490,000 ويتألف من ست بوليببتيدات.

عملية الترجمة Translation: تتم هذه العملية داخل الريبوزومات وهذه الأخيرة مجموعات معقدة من الجزئيات العملاقة، في جسم الخلية. وتشمل الترجمة ثلاثة نماذج من الرنا منسوخة - جميعها - مسن الدنا أو الجينات الكروموزومية - فبالإضافة إلى الرنا المرسل mRNA، هناك 3-5 جزيئات من الرنا الريبوزومي rRNA - وهو جزء من الريبوزوم - و 40- جزيئات من الرنا الريبوزومي tRNA - وهو جزء من الريبوزوم - و 50- مؤيئاً صغيراً من الرنا الناقل tRNA، تعمل كمحَود والله على انخراط حوامض أمينية محددة، في البروتين، تجاوباً مسع كودونات نوعية، في الرنا المرسل - وعليه، يمكن اعتبار الريبوزوم مصنعاً - كامل التجهيزات والمعدات - لتركيب البوليبيتيدات، ومن ثم البروتينات.

وتنتشر الريبوزومات، في بدائيات النوى، في جميع أنحاء الخلية. أمّا حقيقيات النوى، في في في الغالب في في الغالب في الغالب على أطراف الشبكة الداخلية الداخلية . Reticulum endoplasmique (رسم و - 4).

وتتألف الريبوزومــــات -على وجه التقريب – مــن 50% من البروتين – وتتكـــون مــن

وحدتين، كبرى وصغرى، تنفصلان عندما تتم ترجمة الرنا الناقل، وتتحدان، عند بدئها.



رسم و - 4: صورة مكبرة الكترونياً للريبوزومات (بنكرياس الفار) ولثلاثة من الميتوكوندرى تسبح في الشبكة الداخلية

وينسخ الرنا الريبوزومي عن القالب الرنوي – كما، هي الحال بالنسبة للرنا المرسل – على أن هذه العملية تتم، عند بدانيات النسوى، فسي النسواة الصغرى، بواسطة بوليمير از نووي خاص.

وقد افترض كريك Crick سنة 1958، وجود محوّل يساعد على التعرف على الكودونات الخاصة بالحوامض الأمينية، في الرنا المرسِل – ومن شم تبين أن هذا المحول ليس سوى جزيئات صغيرة من الرنا وتوجد، بمعدل 1- tRNA لكل حامض أميني.

ويبدأ تركيب أي من البوليببتيدات بمـــادة المثيونيـن Methionine أماً الخطوة التالية، في الترجمة، فهي التنقل Translocation.

ويمكن أن يقوم ريبوزوم واحد بترجمة جزيء معين مــن الريبـوزوم المرسِل؛ على أن غالبية الجزيئات، يمكن أن يترجمها أكثر من ريبوزوم.

الشفرة الوراثية: كيف يمكن للجين، بما يحويه من تتابع للقواعد الأربعة، أن يشرف على تتابع الأحماض الأمينية العشرين؟ ومع اكتشاف الــ mRNA وقواعده الأربعة، ما هي الشفرة الوراثية التي توصل تتابع هذه القواعــد (أو تتابع قواعد الدنا)، بتتابعات الحوامض الأمينية؟ وما هو ترتيب الكــودون وهو الوحدة أو "الكلمة" الخاصة بكل حامض أميني؟

من البديهي أن عملية الترجمة تتناول عشرين حامضاً أمينياً - وعليه، كان من الضروري وجود عشرين كودوناً على الأقل، تستخدم أربعة رموز في الرسالة الرنوية - وقد اكتشف كريك ومساعدوه، سنة 1961 الشفرة الثلاثية أي الشفرة المؤلفة من ثلاث نويدات أو أركان Triplet تكوّن المثلثات الثلاثية أي الشفرة المؤلفة من ثلاث من أفراد الرنا الناقل tRNA، يتكوّن من ثلاثة أركان تشكل الثالوث Anticodon، وهكذا يتطلب تركيب حامض أميني محدّد، تطابق نويدات الثالوث في الرنا الناقل tRNA مع مثيلاتها في الرنا

المرسل mRNA - ويستلزم هـــذا التطـابق أو "التجـانس" تدخـل الرنا Aminoacyl الريبوزومي rRNA، بمساعدة أنزيم الأميني، يتكون آخر، بالطريقــة نفسـها، synthetase، وبعد تكون الحامض الأميني، يتكون آخر، بالطريقــة نفسـها، حتى تكتمل السلسلة التي تؤلف البوليببتيد المطلوب؛ وعندها يأتي دور شفرة خاصة (U.A.G)، تعنى الانتهاء - وتكون المثلثات - الأربعة والستون - فـي رسالة الرنا حسب الشكل. (رسم و - 5 و و - 6).

	U	С	A	G	
U	phenylalanine	serine	tyrosine	cysteine	U
	phenylalanine	rerine	tyrosine	Cysteine] c
	leucine	serine	proctuation	pronchestion	A
	leucine	serine	penchasion	tryptophan	G
C	leucine	proline	histidine	arginine	U
	leucine	proline	histidine	arginine	С
	leucine	proline	glutamine	arginine	A
	leucine	proline	glutamine	arginine	G
A	isoleucine	threonine	asparagine	. serine	U
	isoleucine	threonine	asperagine	acting	С
	leoleucine	threonine	lysine	arginine	A
	methionine	threonine	lysine	arginine	G
G	valine	alanine	aspartic acid	glycine	U
	valine	alanine	aspartic acid	glycine	С
	villine	alunine	glusmicacid	glycine	A
	valine	alanine	glutemic scid	glycine	G

رسم و - 5: المثلثات في رسالة الدنا والأحماض التي تساعد في تركيبها

		SECOND LETTER					
		บ	С	A	G		
	บ	UUU) Phe UUA) Leu UUG)	UCA Sea UCA UCA	LIAU Tyr LIAC Ochre (terminator) LIAG Amber (terminator)	UGU Cyri UGA Cpul (terminator) UGG Trp	U C A G	
LETTER (С	and real and	83 84 84 85	CAU HIS CAC GIN	CCC AAB	U C A G	LETTER .
सक्त (५') प्रतास	A	AUC Ileu AUA AUG Met (initiator)	ACU ACA ACA ACG	AAU Am AAC AM AAC Bys AAG Bys	AGU Ser AGA AGA AGB	U C A G	THURD (3') LETTER
	G	GUU GUC GUA Vai GUG (inhtizor)	GCC)	GAU Asp GAA Glu GAG	GGU GGA GGA GGG	U C A G	

رسم و - 6: الشيفرة الجينية

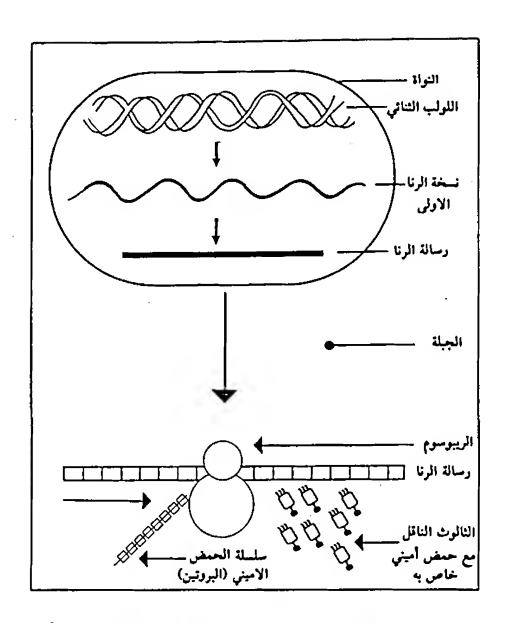
والملاحظ أن أكثر من مثلث واحد يصنع ذات الحامض الأميني:

GUC, GCC, ACG, GGC

Alanine

وبتعبير آخر، فإن الريبوزوم بوحدتيه الكبرى والصغرى، يتسلم الرسالة (mRNA) وهي الشفرة أو المثلث الذي يحدّد الأحماض الأمينية وتسلسلها ويتزامن ذلك مع وصول الثالوث الناقل tRNA، وهو يحمل أحد الأحماض الأمينية الخاصة؛ ومع توافر سلسلة من الأحماض الأمينية الأخرى من الغذاء وبعد تسلم الرسالة، يقوم الرنا الريبوزوم....ي rRNA بتنفيد مضمونها، وتركيب البوليببتيد ومن ثم البروتين، حسب النمط المطلوب.

ويمكن تلخيص كتابة الرسالة ونسخها وترجمتها حسب الشكل. (رسم e^{-7}).



رسم و - 7: عملية النسخ والترجمة والصنع

وتجدر الملاخظة أن كافة الأحماض الأمينية - باستنثاء المثيونين والتريبتوفان Triptophane - تستلزم أكثر من كودون واحد.

شمولية الشفرة الجينية: يستنتج من الأرقام والإحصاءات، كما يستوحى من الدراسات والتجارب المخبرية، أن الشفرة الجينية لا تختلف بين جسم عضوي وآخر إلا فيما ندر. والاستثناء الأكبر لهذه الشمولية هو في الميتوكوندريا البشرية والخمائر وعدة أنواع أخرى، حيث UGA تكود للتريبتوفان.

الطفرات المضادة: في الـ أ. كولي والخمائر، على سبيل المثال، يحدث نوع من الطفرات، في الجينات الناقلة tRNA، يبطــل تــأثيرات الطفرات الأخرى – بحيث تغير الأولى اختصاص الثالوث الناقل tRNA في التعـرف على المثلث أو الشفرة الخاصة mRNA.

امتداد الجينات والبوليببتيدات: تُختَزَن المعلومات الجينية على شكل تتابعات – على خط واحد – من أزواج النويدات في الدنا (أو في الرنا، في بعض الحالات) – وتحوّل عمليات النسخ والترجمة هذه المعلومة الجينية إلى بوليببتيدات (سلسلة من الأحماض الأمينية المتتابعة، على خط واحد) التي تعمل، في المراقبة الجينية للمظهر – على أن التتابعات يمكن أن يتخلّلها – في حقيقيات النوى – تتابعات جينية غير مكودة (أنترونات) في أكثر الحالات.

الطفرات

تغييرات مفاجئة وقابلة للتوريث تطرأ على الكروموزومات أو الجينات. أمّا بالنسبة للكروموزومات، فقد يحصل تغيير في عددها أو تركيبها – وأمّـــا بالنسبة للجينات، فقد تختلف شكلاً؛ فيَنْتَفَى الجين المثيل.

وقد تكون بعض الطفرات، في الصفات الجينية، ضرورية لتكيف الجسم العضوي مع متغيرات البيئة والمحيط. وفي هكذا حالات، تكون الطفرات عاملاً أساسياً، في التطور والارتقاء.

أنواع الطفرات: تحصل الطفرات، دون سبب معروف أو نتيجة خطأ في ازدواج الدنا... فهي - في هذه الحالة - تلقائية - أمّا، إذا كان السبب أحد العوامل "المطفّرة" كالإشعاع المؤين، أو الأشعة فوق البنفسجية، أو أشعة X، وكذلك الكيميائيات التي تتفاعل مع الدنا (أو الرنا، في الفيروسات الرنويسة)، فتكون الطفرات مُحْدَثَة. ويمكن أن تتحول الطفرات التلقائية إلى "محدثة"؛ بحيث يصعب التمييز بين النوعين.

والطفرات التلقائية نادرة الحدوث، وتختلف من حين لآخر ومسن جسم عضوي لجسم آخر. ويكون تواترها، في البكتيريا والفاج، في حدود: 8-10 - 10-10/زوج نويدة/جيل. وفي حقيقيات النوى، في حدود 7-10 - 9-10/زوج نويدة/جيل (على افتراض أن كل جين يشمل قرابة الألف زوج من النويدات، امتداداً).

ويمكن رفع التواتر بالعوامل الكيميائية الفعّالة "المطفّرة" إلى أكثر مـن 1%/جين، عند البكتيريا والفيروسـات - أي أن 1% مـن جينـات الجسـم المعرّض للعوامل المذكورة، يشتمل على طفرة واحدة. أو بتعبير آخر، أكـثر

من 1% من البكتيريا الواحدة أو الفاج، في كل مجموعة، يمكن أن يصـــاب بطفرة، في أحد جيناته.

فالطفرات عفوية أكثر منها تحت تأثير المحيط، وغالباً ما تتحول العضويات الضارة إلى أشكال مقاومة، في ظل عوامل بيئية جديدة. فالفئران، في كثير من المدن تقاوم السموم، والصراصير لا تتأثر بمادة الكلوردان Chlordane، والحشرات المنزلية الطائرة تظهر درجة عالية مان مقاومة المبيدات كالحراك DDT - كما أن بعض مضادات الحيوية كالبنسلين والستربتؤميسين، تصبح عديمة الجدوى في القضاء على بعض العضويات المجهرية المسببة للأمراض.

وقد أظهر أ.م. ليدربرغ E.M. Lederberg – باستعماله تقنية خاصـــة، وهي تقنية الشريحة الزجاجية Replica-plating – أن المضايقات البيئيـــة لا تسبب التغيرات الوراثية، ولكنها تختار الطفرات النــادرة، قبـل التعــرض للمضادات، والناتجة، في مظاهر قابلة للتكيف أكثر من غيرها، في البيئــة أو الوسط الجديدين.

تأثيرات الطفرات على المظاهر: يمكن تصنيفها بين تاثيرات غير محسوسة إلا بالتقنيات المكبّرة وأخرى بأشكال كبيرة وثالثة قاتلة وعلى اعتبار أن الجين مكوّن من سلسلة من أزواج النويدات، تكوّد لبوليببتيد معين، فإن الطفرة تُحدِث شكلاً أو صنواً جديدين لهذا الجين – وفي هذه الحالة، لا يتغير البوليببتيد – أمّا، عندما ينتج عن الطفرة عجز كلي في الإنتاج، عند مورثة لا غنى عنها للحياة، فإنها تصبح – ولا شك – طفرة قاتلة.

وتقسم الطفرات إلى سائدة ومتنحية – وعند العضويات أحاديات الكروموزومات Monoploïdes كالفيروسات والبكتيريا، يمكن أن تحصل طفرات سائدة ومتنحية، تعرف بتأثيراتها على مظهر الأجسام التى تنشأ فيها.

وفي العضويات ثنائية الكروموزومات، لا تظهر الطفرات المتنحية إلا فــــي الأجسام الأصيلة.

والطفرات الأكثر ملاءمة للتحاليل الجينية، في العديد من العمليات البيولوجية، هي "الطفرات البيئية المميتة"، وهي تلك التي تودي بحياة العضويات، في وسط ما، ولا تميته في وسط ثان.

وتقسم "الطفرات البيئية المميتة" إلى ثلاثة أقسام:

- (أ) الطفرات التمثيلية Auxotrophic: تمنع الأجسام "المطفرة" من تركيب مادة غذائية ضرورية (حامض أميني، بورين Purines، فيتامين...).
- (ب) الطفرات الحرارية: تجعل العضويات المطفرة ذات حساسية لدرجة حرارة معينة.
- (ج) الطفرات الماتعة: تمكن الأجسام المصابة بها من العيش، في حال وجد عامل جيني آخر مانع Suppressor.

ويلاحظ أن أكثر الطفرات، من بين الآلاف التي حددها ودرسها علماء الوراثة، متنحية وملغاة. كما أن الطفرات تغير من تسلسل الأحماض الأمينية؛ بحيث يعمل "الاختيار الطبيعي" على المحافظة على السلاسل الأشد أثراً.

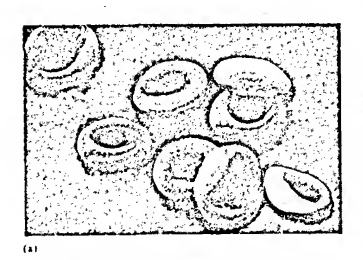
الطفرات الجسمية والإنباتية: يمكن أن تحدث طفرات في أية خلية، أو أية مرحلة من الدورة الحياتية.

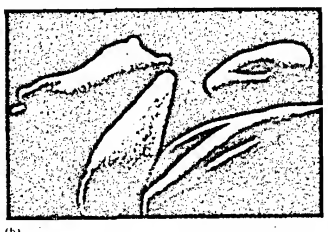
وهي - حين حدوثها، في الخلية الجسمية - تغيّر المظهر، وبالتالي، تنتقل التغيرات من جيل إلى جيل؛ كما في حالة تطعيم غصن من أغصان شجرة مثمرة - وعندما تصيب الطفرة خلية جرئومية (إنبانية)، في أية مرحلة من مراحل دورة التكاثر، فإن الخصائص أو التغيرات الجديدة تطال الجسمكله، لأن هذا الأخير هو محصلة انقسام خلية جرثومية واحدة.

وقد لاحظ س. رايت S. Wright سنة 1791، في مزرعته، في مدينة دوفر، في الولايات المتحدة الأميركية، أن أحد الحملان الذكرور ذو قوائم قصيرة، مقارنة ببقية خراف القطيع – وقد استخدم رايت هذا الحمل لتلقيح 15 نعجة، في الفصل المقبل – فحصل على حملين يتيمزان بقوائم قصيرة، وفي الجيل الثاني، أجرى رايت تزاوجاً بين الأفراد ذوي القوائم القصيرة، فوجد أن جميع الحملان الناتجة كانت ذات قوائم قصيرة، وهكذا اتضح له أن هذه الطفرة هي من النوع الجرثومي أو الإنباتي.

وكمثال على هذا النسوع، فإن في هيموغلوبين الجنس البشري بعض المتغيرات حصيلة طفرات معينة كالمتغيرة ك، بحيث أن المصابين الأصيلين الأصيلين أن المصابين الأصيلين المحاد، يعانون من فقر الدم الحاد، تأخذ فكريات الدم الحمسراء، تقفل أشكال مناجل صغيرة، تقفل الأوعية الدقيقة وتمنع – بالتسالي الأنسجة، وهكذا، فإن العديد من هذه الحالات تنتهي بالوفاة خلال مرحلة الطفولة، (رسم ز - 1).

التعدديـــة Pleiotropy: تكون عندما يمتد تأثير الجين أو





رسم ز – 1: الكريات الحمراء البشرية · (a: سوية، b: منجلية)

"المورثة" إلى أكثر من صفة من صفات المظهر - فبالرجوع إلى المثال السابق، فإن الجين Hb^S لا يسبب فقط الأنيميا، في حالة الأصالة، ولكنه

يزيد في مقاومة بعض أنواع الملاريا، وفيي نمو العديد من الأنسجة والأعضاء كالعظام والرئتين والكليتين والطحال والقلب.

الطفرات الرجعية والطفرات الملغية: قد تحدث طفرة أو طفرات تعيد الفرد – الذي سبق أن تعرض لطفرة ما غيرت بعض صفاته – إلى هذه الصفات، وتكون هذه العودة إلى النموذج الطبيعي الأول، إمّا بواسطة طفرة رجعية حقيقية تعيد تسلسل الأحماض الأمينية، في بعض المواقع، إلى ما كان عليه، أو بطفرة ثانية تعيق تأثير الطفرة السابقة؛ وهي – في هذه الحالية طفرة نافية أو ملغية.

العوامل المطفرة: كل الاضطرابات، في عملية نسخ الدنا، أو في أنظمته تزيد في معدلات الطفرات.

(أ) الإشعاعات: وهي الذبذبات الكهرومغناطيسية، ذات الموجات الأقصر من الضوء المرئي والأكبر طاقة (طول الموجة دون 0.1 μm 0.1 تقريباً). ويمكن تصنيف هذه الذبذبات إلى مؤينة (أشعة Χ وأشعة غاما δ والأشعة الكونية) وغير مؤينة (الأشعة فوق البنفسجية). وتحرر الأشعة المؤينة الإلكترونات تاركة اليونات والجذور المشحونة بالطاقة الموجبة على طول مسارها خلال الأنسجة الحية.

أمّا الأشعة فوق البنفسجية - وهي الأقل طاقة - فهي ترفع الإلكترونات لمدارات أعلى طاقة ممّا يثير الذرات، في الطبقات السلطحية من الخلايا والأنسجة.

وفي مختلف الحالات، فإن ذرات الدنا المعرضة لهذه الإشعاعات، تشتد فعالية – ولذا، فهي قد تسبب الطفرات، في العضويات الحية. وهكذا، فانتعرض المزمن للإشعاع المؤيّن، يسبّب طفرات أقل نوعاً ما بالنسبة لكمية

مساوية من الإشعاعات القوية، عند الفئران. وفي حال التعرض المتقطع لهذه الإشعاعات، يكون تواتر الطفرات أقل قليلاً من التعرض للكمية نفسها مين الإشعاع بشكل مستمر – وقد لوحظ أن تجاوب الفئران وذباب الفاكهة للإشعاعات يختلف تبعاً لقدرة كل منها لإصلاح دناها المصاب. فآلية الإصلاح يمكن أن تكون متوفرة، في الخلايا الجنسية لدى الفيئران وغير موجودة في الخلايا المذكرة للدروزوفيلا.

كما أن الإشعاعات المؤينة تسبب أنواعاً شتى من التغيرات الهامة، في تركيب الكروموزومات، كالإتلاف، أو التضاعف، أو الانقلاب، أو التَنَقُل وكلها نتيجة انكسار هذه الكروموزومات، تحت تأثير الإشعاع.

ولا تملك الأشعة فوق البنفسجية الطاقة الضرورية للتأيين - إنما تمتصها قواعد الدنا من بيريمدين وبورين، ممّا ينقلها إلى حالة فعالية أو إنسارة. وفي الوقت الذي لا تؤثر الأشعة فوق البنفسجية في العضويات العديدة الخلايا إلا في الطبقة السطحية، تشكل هذه الأشعة مطفّراً فعّالاً بالنسبة لوحيدة الخلية.

واستطراداً، فإن عدداً من الأمراض يكون نتيجة محتملة لعدم القدرة على إصلاح الدنا، ومنها عند الإنسان: الغزارودرما بيجمانتوزوم على إصلاح الدنا، ومنها عند الإنسان: الغزارودرما بيجمانتوزوم xeroderma pigmentosum وأعراض Bloom's syndrome...

- (ب) الكيمياتيات: وأول ما اكتشف منها، في الحرب العالمية الثانية غاز الخردل؛ وهو من العناصر الناقلة لمجموعات القيل Alkyl إلى قواعد الدنــــل وتقسم هذه المطفرات إلى:
 - (أ) المؤثرة على نسخ الدنا أو عدم نسخه كالعناصر القيلية والحامض النيتري .Nitrous a.
 - (ب) المؤثرة على نسخ الدنا كأصباغ الأكريدين، التي تلتصق بالدنا

وتزيد من احتمال حصول أخطار في عملية نسخه، وأشباه القواعد البيريميدية والبورية التي يقرب تركيبها من القلويات الطبيعية وتحل محلها في سلاسل الدنا، أثناء عملية نسخه.

العلاقات المتبادلة بين الطفرنة والسرطنة: من المسلم به أن أكثر العوامل المطفّرة، كالإشعاعات المؤيّنة وفوق البنفسجية، والكيميائيات السلفة الذكر، هي عوامل مسرطنة، أي أنها تسبب السرطان.

وفي السنوات الأخيرة، أجريت تجارب على الكيميائيات وغيرها مــن العوامل المسرطنة والمطفَّرة، وأكثرها على الفئران الحديثة الولادة، ومنها على السلمونللا تيفيموريوم S. Typhimurium (قريبة من أ. كولي). قام بـها ب. آمس B. Ames ومعاونوه.

وقد اتفق أكثر العلماء على أن الطفرات الجسمانية يمكن أن تسبب السرطان. وكمبدأ عام، فإن الخلية تكون أكثر حساسية لكل المغيّرات، فسم مرحلة الانقسام، ممّا يفسح المجال أمام الكثير من الطفرات ومنها تلك التسي تجعل الخلية ونواتها تنقسم انقساماً عشوائياً وراثياً هو – بلا شك – الانقسام الذي ينتج الخلايا السرطانية: والسؤال الآن هو نسبة السرطانات البشرية التي تسببها الطفرات الجسمانية.

التطبيقات العملية للطفرات: على الرغم من أن أكثر الطفرات لم تساعد في عملية التطور، بل هي – على النقيض من ذلك – ضارة وسيئة العواقب، فإن بعضها سُهَل إجراء تجارب بيولوجية وتحاليل وراثية، وإيجاد صفات جديدة صالحة وخاصة في الأنواع النباتية، وقد أدخل المزارعون مثل هذه الصفات في القمح والشعير والشوفان وفول الصويا والبندورة والأشجار المثمرة...

فبفضل الطفرات، أمكن الحصول على نبتات من الشعير الأكثر إنتاجاً والمقاوم لبعض الأمراض بالإضافة إلى أنها تمتاز ببذور أرق قشرة وأغنسى بالبروتينات...

كما أن استعمال الطفرات مكن العلماء من زيادة إنتاج البنسلين من البنسليوم بكميات كبيرة، عن طريق تعريض ملايين البنور (البزوغ) للإشعاع، بحيث تعطى البذور التي تبقى حية، محصولاً أكبر من الأصناف غير المطفرة.

الطفرات والتطور البشري: من غير الممكن إجراء التجارب التي تستخدم النباتات والحيوانات على الإنسان، وفي حالمة التعريض الشديد للإشعاعات، فإن هناك نوعين من الأخطار:

- 1 الأضرار الفورية للشخص المعرض.
- 2 الإضرار الخبيثة التي تصيب الدنا في الخلايا التناسلية، وتتقل من جيل إلى جيل.

أمّا الأضرار الأولى، فتتمثل في الحروق ومختلف التأثيرات على أنسجة الجسم – أمّا النوع الثاني من الأضرار، فلا يمكن التحقق منه إلاّ في الأجيال القادمة.

ويُعتقد أن التعرض لإشعاعات ذات طاقة عالية من أي نوع وبأية كمية مضر ومؤذ. مع الأخذ بعين الاعتبار أن الطفرات تتضاعف مع هذه الكمية وتأثيراتها تراكمية - على أن التجارب غير ممكنة، في الوقت الحاضر، على الإنسان، في هذا المجال، نظراً لتشابك الموضوع وصعوبة إجراء التجارب في مضمار الوراثة البشرية. غير أنه - من تقرير للجنة الطاقة الذرية التضح، لدى معاينة الأطفال المولودين لآباء، عاشوا، بُعيد تعرضهم للقصف، في هيروشيما وناغازاكي، أن الإشعاعات زادت من احتمال إصابتهم بسرطان الدم - في الوقت الذي ظهرت فيه أعراض مميتة لانحرافات مرتبطة جنسياً؛ مما انعكس تغيراً في نسبة الجنسين.

وهكذا، يتبين أن تأثيرات الإشعاعات متقاربة، عند مختلف الكائنات العضوية ومنها الإنسان.

تعديل التعبير الجيني عند بدائيات النوى

وهو قدرة البكتيريا وسواها من البروكاريوت على تكييف مفعول جينات خاصة للتجاوب مع معطيات بيئية جديدة. فهي "تشغّل" تعبير بعض الجينات، في حال كان إنتاجها ضرورياً للنمو في وسط معيّن. و"توقف" تعبيرها، في حال لم تعد تحتاج هذه المنتجات لتنمو في ذلك الوسط.

وهناك بعض الجينات، مثلاً، تميز الرنا RNA الريبوزومي والبروتينات الريبوزومية والرنا RNA الناقل تعبّر – في بعض الأحيان وفي أكثر الخلايا – بصرف النظر عن البيئة الموجودة فيه – وتكون منتجات تليك الجينات ضرورية، في كافة الخلايا والظروف. غير أن منتجات كثير من الجينات الأخرى ليست ضرورية للنمو إلا، في بعض الأوساط – بحيث لا يُعدّل تعبير الجينات إلا في حال الحاجة لتركيب بعض المنتجات – وهكذا، فإن بعصض الجينات الا في حال الحاجة لتركيب بعض المنتجات – وهكذا، فإن بعصض الجينات تتعرّض "للتشغيل" و "الإيقاف" تبعاً للتغيرات البيئية.

وبالعودة إلى بدائيات النوى، فغالباً ما تكون الجينات المرتبطة ببعص الوظائف موجودة في وحدات معدّلة تدعى الأوبيرون Operons ويعتبر الأوبيرون وحدة نسخ بحيث أن نسخة واحدة من الرنا المرسل mRNA تحمل النتابعات أو السلاسل المكوّدة لكل جينات الأوبيرون.

وقد رأى جاكوب Jacob ومونود أن نَسْخَ مورِثَة أو أكثر (من المورِثات المكوِّدة للبوليببتيدات مثلاً)، يخضع لإشراف عنصرين: العنصر المعدَّل الذي يكوِّد لبروتين خاص هو الربرسور Repressor؛ وفي ظروف معينة يرتبط هذا البروتين بعنصر ثان هو الأوبرايتور Operator، ويتواجد هذا الأخير بجوار جين (أو جينات) يعدَّل تعبيره، ولدى ارتباط العنصرين، لا يمكن بجوار جين (أو جينات) يعدَّل تعبيره، ولدى ارتباط العنصرين، لا يمكن

حدوث أي نسخ للجينات المكودة السابقة Structural genes.

وبعبارة أوضح، تكون الأوبيرون وحدة متكاملة، تحوي الجين المكــود والأوبيراتيور والبروموتور Promotor أي العنصر المعدّل للجين (سلسلة من النويدات يتحد مع البوليميراز الرنوي ويباشر عملية النسخ).

وتكود بعض الجينات المعدّلة لبروتينات تسمى الربرسور أو الكابحــة ومنها ما يعمل من خلال ارتباط سلسلتها الخاصة بالدنا، فــي حـال توفـر جزيئات فعالة تدعى ملازمة الكابحة Co-repressors، ومنها ما لا يتحد مـع الرنا إلاّ في حال عدم وجود هذه الجزيئات.

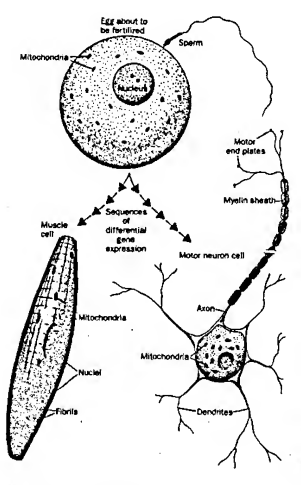
وفيما خص الأوبيرون التي تشرف على الأنزيمات، فهي بدورها تخضع للتضعيف الذي يحصل نتيجة نسنخ غير تام، في مركز مضعف Attenuator يحوي سلسلة لاكتمال النسخ – على أن قدرة المضعف الرنوي لإتمام النسخ تخضع لوجود بعض الأحماض الأمينية في نهاية الطريق المهيمن عليها الأوبيرون صاحب العلاقة.

تعديل التعبير الجيني في نمو حقيقيات النوى

التخلق الخلوي في حقيقيات النوى المتطورة: ينتج عن انقسامات البويضة الملقحة Zygote - في الأوكاريوت المتطورة - نماذج كثيرة من الخلايا (كالخلايا الجلدية والعصبية والعظمية والدموية والإفرازية... عند الحيوان). وهي تختلف اختلافاً بيناً في الشكل والتركيب والوظيفة. فكيف تتم

عملية تخليق كل نوع من هذه الخلايا؟ الجواب الحالي الوحيد على هذا السؤال وسواه، في هذا الموضوع، هو أن تعبير الجين مراقب - جزئياً على الأقل - وعلى مستويات النسخ - وهكذا، يلاحظ أن الرنا المرسل، في خلايا الدم الحمراء، والمتسبب في تركيب الهيمو غلوبين، غير موجود في الخلايا التي لا تركب هذه المادة.

فيحدث التخلق بتعديك العبارة الجينية وليس من خلال تغييرات في تركيب الطاقم الجيني المتطابق في مختلف الخلايا – وهذا ما أظهرت مختلف التقنيات على أنواع الكائنات العضوية. (رسم ح - 1).



رسم ح -1: تأثيرات التعبير الجيني خلال النمو عند حقيقيات النوى

ومن المعلوم أن للهرمونات دوراً في التعابير المتتابعة لمجموعات الجينات عند حقيقيات النوى. يضاف إلى هذا الدور ما تقوم به الجينات المعدّلة، في الإشراف على نماذج التخلق. على أن كيفية إشراف هذه العناصر على تعبير الجين تبقى شغل الأجيال الحاضرة والمقبلة.

الإشراف الجيني في نمو الدروزوفيلا: تعبّر الجينات المتخصيصة، في مختلف المراحل وفي النتابعات الصحيحة، من أجل إنتاج البروتينات التسي تتفاعل فيما بينها لبناء فيروس أو خلية أو نسيج أو كائن عضوي كامل كذبابة الفاكهة – أمّا الخطوات المطلوبة والمبرمجة – في التعبير الجيني – التي تتم بعدها ولادة كائن حي معقّد كالذبابة فهي مسألة معقّدة بدورها ولا تسزال تتحدى بقوة كبيرة – نظريات علماء الوراثة وغيرهم – على أن هناك تقدما ملموساً قد تحقق بالنسبة لتطور الشكل، في حقيقيات النوى الكبرى وخاصة، الدروزوفيلا. حيث يخضع النمو لمجموعة من الجينات المعدّلة التي تعمل على فرض نماذج مختلفة من تعابير الجين في أرجاء البويضة الملقحة ومن ثم، في الجنين، وفي مختلف الخلايا والأنسجة للحصول على شكل معقد للنبابة البالغة.

ويبدأ النمو، حتى قبل تلقيح البويضة، ويستمر بعده مع تعابير جينية خاصة، في مختلف مراحل النمو الجنيني – ويلاحظ أن تطور الجنين مبكر وسريع، ويتم بمعزل عن نمو الخلية.

وتحوي البويضة - في البدء - نواتين فرديتي الصبغيات؛ هما النواتان البدائيتان النكر والأنثى - ولا تلبث هاتان النواتان أن تنصهرا وتشكلا نواة ثنائية الصبغيات داخل البيضة، التي تنقسم بدورها الشكل خلية كبيرة وحيدة، تدعى السنسينيوم Syncytium (كتلة من البلاسما تحوي العديد من النوى) وتحوي حوالي 512 (29) نواة ومن ثم تهاجر هذه النوى إلى سطح البيضة انتقسم من

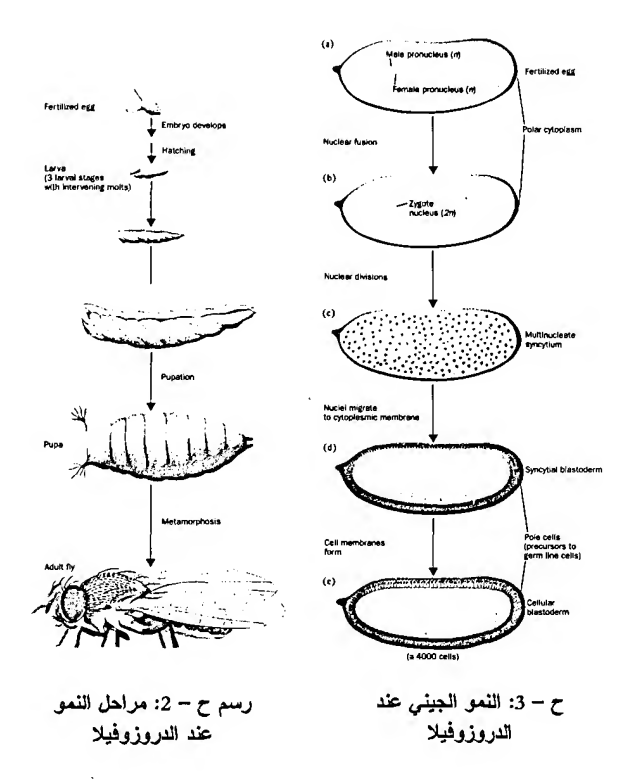
جديد أربع مرات متتالية. وبعدها، تتشكل غلافات الخلية حول النوى، فتؤلف البلاستو لا Blastula أو الجذيعة التي تتألف من حوالى 4000 خلية – وفي هذه المرحلة، تتكون الخلايا القطبية: وهي خلايا انفصالية جرثومية.

وفي بعض المراحل، يكون نمو الحشرات أشدَّ تعقيداً منه في العديد من حقيقيات النوى المتطورة، وفي جميع الحالات، يخضع النمو لجدول زمني جيني – وهكذا، نجد أن الاستحالات تتطلب تغيرات مفاجئة في تعابير هذا الجدول. ويحفِّز هذه التغيرات – جزئياً، على الأقل – الهرمون السترويدي أكديزون Ecdysone لإثارة عملية النسخ في المواقع الجينية داخل الأنسجة المختلفة.

على أن الجينات المنشَّطة بالأكديزون، في الخلايا التي ستشكل الأجنحة أو القوائم – في الحشرة البالغة – تختلف عن تلك المنشَّطة بالأكديزون، فــي الغدد اللعابية، في المرحلة المبكرة من اليرقة. (رسم ح – 2 و σ – σ).

هناك خمسة أصناف من الجينات تشرف على نموذج التكوّن عند ذبابـة الفاكهة:

- (أ) الجينات الفاعلة الأمية Matemal-effect genes، التي تبرز تعبيراً، خلال تطور البويضة وتتتج الاستقطابين البدائيين؛ الأمامي الظهري، في البويضة الملقحة، والجنين الأولى.
 - (ب) جينات الفجوة Gap genes وهي تعمل مع
 - (ج) الجينات الازدواجية السائدة Pair-rule genes و
 - (د) جينات المقاطع القطبية Segment-polarity genes، على التوالي لتقسيم الجنين النامي والبلاستودرم Blastoderm الخلوي إلى 15 مقطعاً رئيسياً و14 مقطعاً جانبياً، على امتداد المحور الأمامي الخلفي للجسم وبعد هذه الجينات، يأتي دور



(هـ) الجينات الهوميوتيكية Homeotic genes، التي تعمل وتشرف على تحويل مجموعات الخلايا، لتتخلق على شكل أنسجة متخصيصة. أضف أن نصف هذه الجينات، على الأقل، تنتج بروتينات، تعمل كمنشطات لعملية النسخ.

ويحدث القسم الأكبر من التعديل للتعبير الجيني، عند حقيقيات النوى، على مستوى عملية النسخ – وفي هذه الحالة، يؤثر على هكذا تعبير نوعان من التتابعات الدنوية؛ يعرف الأول بالحافز Enhancer، والثاني بالكابح Silencer – وقد يكون التأثير عن مسافة تزيد على الألف زوج من النويدات.

وفي الحيوانات المتطورة، تعدل الهرمونات السترويدية – بشكل بارز – عملية النسخ – وفي بعض الحالات، تصبح هذه الهرمونات مرتبطة بسلام المستقبلات المروتينية تؤدي إلى تنشيط النسخ، عن طريق التصاقها بعناصر محفزة.

الدور الجيني في الرد المناعي

مكونات الجهاز المناعي: هناك ثلاثة أصناف من خلايا الدم البيضاء، تلعب دوراً رئيسياً في تركيب البروتينات المضادة Antibodies للجسيمات الغريبة Antigens عند الفقاريات:

1 - الخلايا اللمفوية B وتتشا في نخاع العظم.

2 - الخلايا اللمفوية T وتولد في الغددة الصعتريسة الثيموس Thymus.

3 – الخلايا المائهمة الكبرى Macrophages وهي التي تبتلع الخلايا الضارة، أو تلك التي يريد الجسم أن يتخلص منها، في التيار الدموي.

وتقوم الخلايا B بصناعة المضادات التي تتحرر منها أو تبقى ملتصقة بغلافها، تبعاً للظروف. وخلل الرد المناعي، تتعلق المضادات الحرة بالجسيمات الغريبة وتجعلها تلتصق فيما بينها؛ ومن ثم،

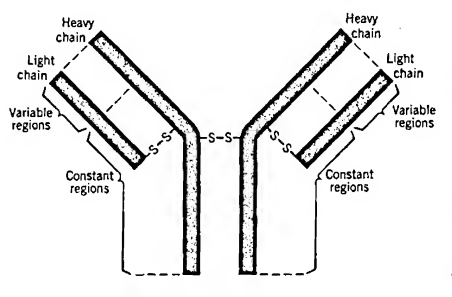
Vertebrate Agglutination of free antigens

رسم ط - 1: تمثيل عناصر الرد المناعي عند الفقاريات

يبدأ دور الملتهمة الكبرى لتبتلعها وتلغيها – أمّــــا الخلايــــا T، فـــهي تنتـــج

اللاقطات التي تتعرف على الجسيمات الغريبة مولَّدة السرد (Antigens) أو تحفَّز تذويب الخلايا الحاملة للانتيجانات بواسطة الخلايا T المنشَّلطة كمسا سنرى. (رسم ط - 1).

تركيب المضادات: (راجع: أرقام في جسم الإنسان للمؤلف ص 74). المضادات بروتينات خاصة هي غلوبولين المناعبة Immunoglobulins



رسم ط - 2: تركيب الجسم المضاد

وتتكون المضادة من أربع بوليببتيدات أو سلاسل بروتينية، سلساتين متطابقتين قصيرتين (من 220 حامض أمينيي) وسلساتين متطابقتين طويلتين (مان 440 حامض أميني) – وتتصامض أميني) – وتتصال

بالطويلتين باربطة كبريتية لتشكل حرف ٧. (رسم ط - 2).

وتحوي كل سلسلة بدورها منطقة متغيرة تشكل موقع الارتباط بمولَــد الضد Antigen ومنطقة أخرى ثابتة، تجعل المضادة تســتقر علــى ســطح الخلية، في حالة المضادات ذات الغلاف الارتباطي.

وهناك خمسة مجموعات أو صفوف من المضادات تبعاً لخمسة أنسواع من غلوبولينسات المناعسة: I_gE , I_gG , I_gD , I_gM , ويتحسند نسوع المضادة بالمنطقة الثابتة من السلسلة الطويلة – ويتم تحويسل هذا النسوع

بواسطة الخلية اللمفوية B، التي توقف تركيبه لتبدأ صنع نــوع آخــر مــن المضادات خاصة بمولّد الضد ذاته.

أمّا الخلايا T، فهي تتعرف على مولّدات الضد، على سلطحها وتقتل الخلايا التي تحمل هذه المولّدات.

وتتألف الأجهزة اللاقطة من الخلايا Τ من السلسلتين α و β التي تكودها المورنات ذاتها التمي تكودها و C و التي تكودها المورنات ذاتها التمي تكود سلاسل المضادات.

التأثير الجيني على الانقسام الخلوي

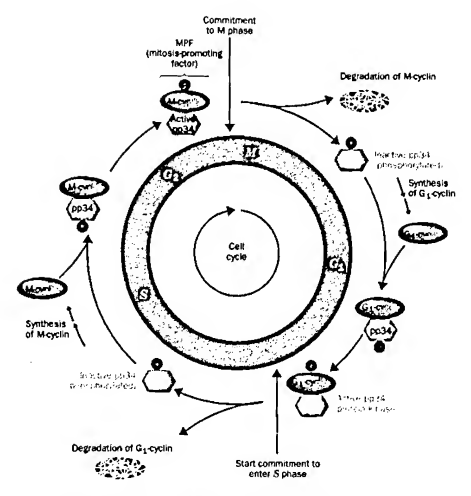
المسرطنات وطلاعها Oncogenes & Protooncogenes: تبقى تفاصيل آلية الإشراف الجيني على انقسام الخلية غير معروفة. ومن البديهي ان هذا الإشراف أشدُ تعقيداً عند حقيقيات النوى؛ لأن على مكونات الجهاز الانقسامي أن تتشكل وتعمل في مرحلة محددة من الدورة الخلوية.

تعدیل دورة انقسام الخلیة في حقیقیات النوی: تؤثر استحالات الخلیة، في موقعین من دورة حیاتها:

- (أ) الانطلاق Start حوالى نهاية المرحلة G₁؛ وعندها يبدأ تركيب الدنا، بعد وقت قصير من بداية المرحلة التالية S من دورة الخلية.
 - (ب) بداية المرحلة M، حيث تُوَجَّه الخلايا للتكثف الكروموزومي وانفصال الكروماتيدات.

والمعروف الآن، أن البروتينات الدورية Cyclins تتشكل وتتكدس، خلال المرحلة السابقة للانقسام أو الانترفاز Interphase، ومن ثم تنحل، في المرحلة M. ويظهر أن البروتينات الدورية G_1 - Cyclins تنحل، قبل فترة الانطلاق. (رسم g_1 - 1).

ويشكل الأنزيم البروتيني كيناز Kinase أو PP. 34، مفتاح تعديل الدورة الخلوية، ويكون مع السيكلينات مُركَباً يعمل على تعزيز الانقسام التخيطي ويدعى، في هذه الحالة MPF (Mitosis-promoting factor).



رسم ي - 1: يظهر بعض العوامل التي تعدّل دورة تخيط الخلية عند حقيقيات النوى

وتخضع الـ PP 34 لدورات تنشيط وتعطيل، تحت تأثير فسفرة (تثبيت الفوسفور أو نزعه) النيروزين Tyrosine 15 - علي أن تعديل الانقسام الخلوي - فيما خص حقيقيات النوى المتعددة الخلايا - يتطلب مجموعة نوعية من الجينات، يمكن اعتبارها طلائع المسرطنات. وهي تكود البروتينات العاملة، بمختلف الطرق، في الاتصالات بين الخلايا.

كما تكود المسرطنات الفيروسية الارتجاعية Retroviral مستحضرات تجعل - بطريقة ما - الخلايا السوية تتحول إلى الحالة السرطانية - وتوجد الجينات المتماثلة للمسرطنات الفيروسية كمركبات سوية لكروموزومات كافة الحيوانات المتطورة. ويمكن أن تتحول هذه الجينات (البروتو أونكوجينات) إلى مسرطنات للخلايا بطرق عدة، أهمها:

- (أ) الطفرة.
- (ب) الاتحاد مع تتابعات معدّلة جديدة، كتثبيت بروفيروس Provirus (كروموزوم فيروسي مندمج في طاقم جيني لجسم مضيف) فيروس ارتجاعي قريب.
 - (ج) التضخيم من جراء زيادة في إنتاج مستحضر بروتواونكوجيني.

ويمكن اكتشاف البروتو انكوجينات الخلوية بواسطة مسابر مسرطنة فيروسية اونكو ارتجاعية - كما يمكن التعرف على المشتقات المسرطنة للبروتواونكوجينات الخلوية عن طريق تجارب خاصة (الترانسفكشن Transfection أو انتزاع دنا من قبل خلية حقيقية النوى ومن شم اندماج تتابعات القواعد الجينية - الماركرز Markers - في الطاقم الجيني للخلية) وذلك لمعرفة قدرتها على افتعال نمو الخلايا - خلال زرعها لتخضع للتحول إلى حالة تشكيلية جديدة - لا تتمكن بعدها الخلية أن تبطئ التصاقها، وتشكل "أوراماً" (في المختبر) - بدل أن تنمو على هيئة نسيج من طبقة واحدة من الخلايا.

وقد تمّ تصنيف ودراسة أكثر من عشرين مسرطناً فيروسياً ارتجاعياً مختلفاً ومثيلاتها من طلائع السرطنة الخلوية – ويشير الاحتفاظ بهذه الجينات الأخيرة، في العديد من الأنواع (كالدروزوفيلا) إلى أنها تكود لمستحضرات تلعب أدواراً هامة، في الدورات الحياتية للكثير من الأنواع، فهي تشكل احياناً – عوامل نمو، أو تساعده في ذلك – وقد تكون غالبية هذه المستحضرات – في النهاية – أنزيمات الكيناز البروتينية – ويعتقد أن هذه البروتينات تلعب دوراً في نقل المعلومات من سطح الخلية إلى نواتها، وتشترك مع نواة الخلية في صنع الآلة الناسخة.

ويعتبر المظهر الخبيث للخلية السرطانية، المستحضر الأخــير لعمليــة

متعددة المراحل - على أن الدور الحقيقي للمسرطنات يبقى رهن التجـــارب المقبلة. والواضح الآن أن الدراسات على وظائف منتجات أو مســتحضرات طلائع السرطنة (من الجينات) بدأت تثمر ثروة من المعلومات حول الدورات الجزيئية التي تعدّل الانقسام الخلوي، في حقيقيات النوى المتطورة.

.

.

الانحرافات الكروموزومية النوعية

يمكن أن يحدث كسر أو عدة كسور في كروموزوم واحد أو أكثر – مما يؤدي إلى التحام النهايات المنفصلة، في تجمعات جديدة. وقد يخسر أحد الكروموزومات جزءاً منه، أو يضاف إلى آخر مقطع جديد؛ فيقصر الكروموزوم أو يطول، وفي كافة الحالات، يحصل شذوذ في البنية الكروموزومية، وقد تلعب هذه التغيرات دوراً هاماً، في تطور بعض المجموعات من الكائنات الحية.

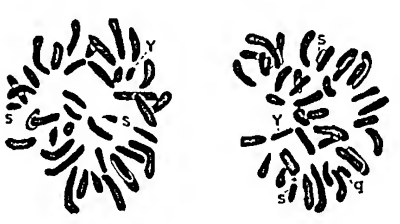
ويمكن تقسيم التغيرات إلى أربعة أصناف:

- 1 النقص Deficiency؛ وهو خسارة الكروموزوم لبعض المواقع.
- 2 التضاعف: أو تكرر مقطع، في كروموزوم واحد أو في طاقم وراثي.
- 3 الانقلاب Inversion: أي تنظيم جديد يقلب ترتيب الجينات في المورِّثة".
- 4 التنقل Translocation، لمقطع كروموزومي إلى كروموزوم آخــر، وغالباً من زوج مختلف من الصبغيات.
- 1 النقص: غالباً ما تنكسر قطعة من الكروموزوم وتبقى حرّة؛ أي لا تلتصق باي من الكروموزومات. وعندما تكون القطعة صغيرة الحجم، يمكن أن يبقى الفرد على قيد الحياة؛ وخاصة في حالة الخليط ونادراً ما يبقى الكائن حياً، عندما يُفقد المقطع في زوجَيْ الكروموزوم وكمثال مفيد في النقص، هو خسارة الفئران لجين من جيناتها. ويوجد عند هذه الحيوانات جين خاص بالمشية السوية ٧ وهي "مورثة" مسيطرة بالنسبة "للمورثة"

الخاصة بالمشية الراقصة ٧ - ولا تستطيع الفئران المصابة أن تركض علي، خط مستقيم؛ بل هي تركض حسب دوائر صغيرة. وقد تبين أن جين المشية السوية، قد فُقِد من طاقم الفئران، إمّا بخسارة كامل الكروموزوم الحامل

> لهذه "المورنّة"، أو لعدم التصاق "المورثة" بأي من الصبغيات أو خسارة الجيس نتيجة عملية النقص. وقد وجد - لــدى فحص الصبغيات - أن طول أحد زوجسي الصبغيات - عند هذه الفئران - ربع طول

الفحص الخلوي للكروم وزوم



رسم ك - 1: إلى اليسار، الأزواج العشرون من الكروموزومات للفأرة السوية. والقسم المتبقى من الكروموزوم V هو القطعة 9 إلى اليمين

الزوج الثاني - في الوقت الدني تتميز فيه الفئران السوية بزوجي كروموزومات متساويين. (رسم ك - 1).

1 - التضاعف: مسن BAR-REVERTED أوضح الأمثلة، علي التضاعف، عند ذبابة الفاكهـة هو "العين المخطط " Bar-" eye" - وفي هذه الحالة، تكون BAR تشبه الشقوق بعكس العيهون BAR-DOUBLE السوية البيضاوية - وقد بين NORMAL بريدجز Bridges - بواسطة

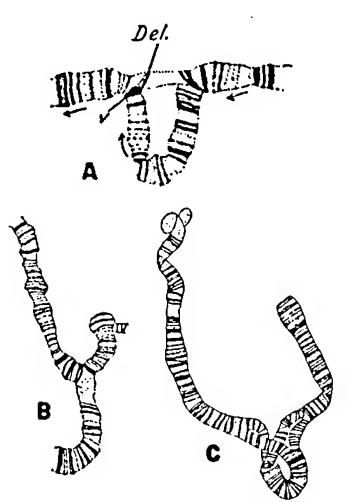
رسم ك - 2: يظهر التضاعف المسبب للعين "المخططة" عند ذباية الفاكهة

"العملاق" – أن المقطع المتضاعف، هو في المنطقة المعروفة بــ 16 مــن الكروموزوم X. (رسم ك - 2).

وتملك الإناث الأصيلة المشقوقة العينين مقطعين أطـول مرتيـن مـن مثيليهما، عند الذباب السوية العينين.

2 - الانقلاب: في هذا الانحراف، ينقلب قسم من الكروموزوم بالنسبة لبقية الأقسام - وعندما ينقلب قسم من أحد الكروموزومين الصنوين، يشكل أحدهما حلقة منفتحة والآخرى ملتفة أو منغلقة كما في الشكل: (رسم ك - 3).

3 – التنقل: يمكن مراقبت في الكروموزومات "العملاقة"؛ وفي الشكل (ك – B3)، يظهر – في أحد زوجي كروموزومات الغدة اللعابية للدروزوفيلا – حيث اتصل الزوجان، عند أحد طرفيهما، بينما لم يتصلل، عند

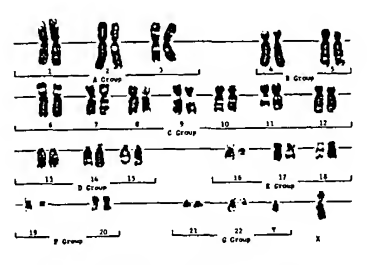


رسم ك - 3: الشذوذ في الكروموزومات العملاقة: A: النقص، B: التنقل، C: الانقلاب

الطرف الآخر. وذلك لأن التنقل، قد حصل، في جينات غير متماثلة لدى الكروموزومين. وتبين أن مواقع الجينات المتنقلة ملتصقة بمقطع من الكروموزوم لا ينتمي له، في الحالات السوية.

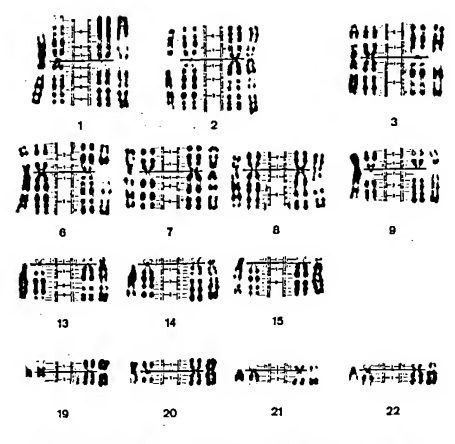
العيوب الكروموزومية والتطور: قد توجد علاقة بين الانحرافات أو العيوب الكروموزومية و"الانتخاب الطبيعي" - فعند الدروزوفيلا ومثيلاتها من الحشرات الثنائية الأجنحة، يؤدي الانقلاب إلى حصول اختلافات بين نوعين تجعلهما ينفصلان نهائياً. كما يمكن أن يؤدي التنقل - في النبات - إلى الانعزال الجيني، الذي يسبق التطور المستقر، في المستوطنات.

التقنيات الكروموزومية والمصطلحات الوراثية عند الإنسان: صننف ت الأزواج الإنسان: صننف ت الأزواج السيد 22 من الصبغيات الجسمانية Autosomes، إلى سبع مجموعات A-G وذلك حسب طولها وموقع نقطة الارتباط المركزي أو السنترومير Centromer وتتلاءم تقنية تخطيط



رسم ك - 4: كاريوتيب لطفل ذكر سوي

الكروموزومات مع الطرق الحديثة؛ فهي تميز الصبغيات الــ 46 جميعــها و تكون الخطوط Bands أجزاء من الكروموزومات تظهر فاتحــة أو غامقــة بالنسبة لبقية الأجزاء تبعاً للمواد الملوّنة المســتعملة – فطــرق التلويــن Q تستعمل مركبات الكيناكرين Quinacrine، وتسبب فلورة الخطــوط Q علــى طول الكروموزوم – أمّا طرق Q، فتستعمل الجيمسا Giemsa وتسبب الخطوط Q. (رسم ك – 4) وقد طورت تقنيات التلوين بحيث أمكــن تصنيـف كافــة الصبغيات البشرية. ويشمل الشريط (رسم ك – 5) Q أو الخط قرابة الــ 106 والــ 107 من أزواج قواعد الدنا.



رسم ك - 5: كاريوتيب بشري سوي والخطوط G وR

وفي 1971، اعتمدت في باريس مقاييس عالميسة خاصسة، وعقدت ندوات للإشارة إلى الأوتوزومات أو الكروموزومات الجسمانية الإضافية الإضافية Extra-chromosomes وهكذا، يتبع عدد الأوتوزومات عدد الكروموزومات الإجمالي وتوضع إشارة (+) أو (-) للصبغيات الجنسية قبل عدد الأوتوزومات. فالصيغة 12+ 47, XX تمثل طاقماً وراثياً لأنثى تتميز بثلاثي الأوتوزوم 21 وتكون صيغة الطاقم للذكر ذي الكروموزوم الإضافي ,47 الأوتوزوم 21 وتكون صيغة الطاقم للذكر ذي الكروموزوم الإضافي ,47 للقصير للكروموزوم و والإشارتان (+) و (-)، بعد الكروموزوم، ترمز إلى طول أو قصر الذراع – فالصيغة + 46, XY, 1q تعني ذكراً يملك الذراع الطويل للكروموزوم 1. والجملة + 47, XY + 14 p تعني ذكراً يملك

47 كروموزوماً، بما فيها الكروموزوم الإضافي 14 مع زيادة في طول نراعه القصير.

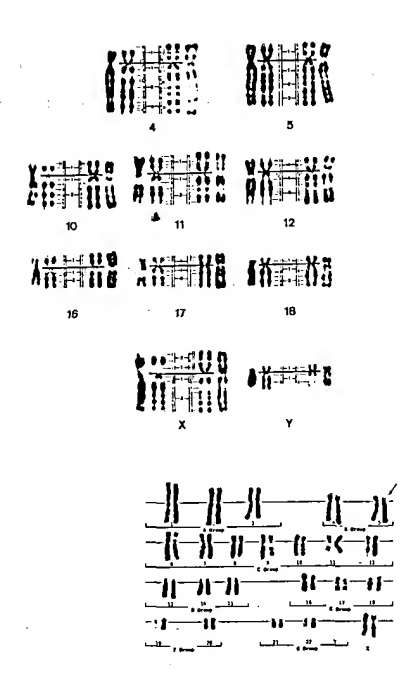


رسم ك - 6: مريض مصاب بــ "مواء الهرة"

العيوب الكروموزومية عند الإنسان: عادة ما يؤدي النقص في الكروموزوم إلى تطورات مميتة، حتى في حالة الخليط. ويظهر ذلك، في فقدان البيضة الملقحة، أو الوفلة عند الولادة، أو في مرحلة الطفولة ومع ذلك، فقد يعيش الأطفال ومع ذلك، فقد يعيش الأطفال ولوقت يسمح بمعاينة بعض المظاهر الشاذة الناتجة عسن هذا النقص. وقد اكتشف ج. لوجون .ل الكروموزوم وهي تشبه مواء الكروموزوم وهي تشبه مواء

الهرة، لذا دعوه بصراخ الهرة Cri-du-chat عند الأطفال الضعاف المصابين. وتبين أن النقص، في الذراع القصيرة للكروموزم 5 ويعبّر عنه بسرة $5p^-$ أمّا الكاريوتيب أو صيغة الطاقم الجيني، فهو $46, XX, 5p^-$ (رسم ك -6 و ك -7).

وفي حال نقل الذراع القصير إلى الصبغية 15، في أحد المشيجين يحمل وحده الذراع الناقصة، وتظهر أعراض مواء الهرة، في الأطفال الذين يرثون الصبغية 5p.



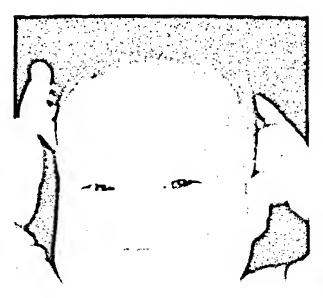
رسم ك - 7: كاريوتيب لحديث الولادة مصاب ب "مواء الهرة"

وهناك مثال آخر على الخلل الكروموزومي، وهو سرطان الدم الميالوسيتي المزمن Myelocytic leukemia - ويرجع - كما بين ج. راولي الميالوسيتي المزمن J. Rawley - إلى انتقال قسم من الدراع الطويلة للكروموزوم 22 إلى كروموزوم آخر (عادة الكروموزوم 9).

وتعتبر - في الوقت الحاضر - العيوب الكروموزومية سبباً هاماً مـن

أسباب الاورام الخبيثة، كسرطان اللمف باركيت Burkitt، وهو نتيجة نقل الصبغية 14.

ويؤدي التضاعف، كما النقص، في الكروموزومات إلى الوفاة؛ حتى في حالة الخليط. إلا أن البعض يبقى على قيد الحياة لمدة تكفي لمراقبة العيوب الحاصلة. (رسم ك - 8).



رسم ك - 8: طفل يحمل بعض مظاهر أعراض "داون"



رسم ك - 9: طفل في عامه السادس مصاب بأعراض النقص والتضاعف في الكروموزوم 3

وقد وصف ب، و. اللأربيس وقد وصف ب، و. اللأربيس P.W. Allerdice أعراض P.W. Allerdice النقص والتضاعف في الكروموزوم وويظهر بعضها في الشكل (رسم ك ويطهر بعضها في الشكل (رسم ك ويمثل طفلاً في السادسة لا يستطيع أن يجلس أو ينقلب أو يساكل الأطعمة الصلبة – كما يتميز بعيوب عديدة في الوجه، كالرأس المضغوط، والحاجبين المنخفضين، والأهداب الطويلة، والأنف القصير، والشفه

العليا الرقيقة، والأننين المنخفضتين...

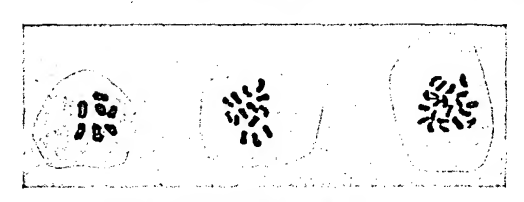
الانحرافات الكروموزومية العددية

لقد أظهر دارلينجتون Darlington أن أصناف الكرز، يختلف الواحد منها عن الآخر، بأن أحدها يحمل كروموزوماً إضافياً، في أحد أزواج طاقمه الوراثي – ممّا يخلق تغيرات اقتصادية هامة يمكن تكريسها بواسطة التطعيم وفي حال أصبحت الصيغة الوراثية للفرد 1 + 2n، يعبر عبن ذلك بالتريزومي Trisomy – أمّا، إذا تعدّت الزيادة الكروموزوم الواحد، فتكون الحالة بوليزومي Polysomy – وتطلق – بصورة عامية – كلمة بلويدي الحالة بوليزومي كل التغيرات في عدد الصبغيات – وهكذا، نجد مثلاً أن فصيلة الملقوف تحوي أجناساً يتكون طاقمها الوراثي على التوالي مسن 8، 9، 10، 11، 17، 18، 19، 27 و 29 كروموزوماً. وتدعى هذه السلسلة الآنوبلويسدي والأيريس والبنفسج والقصعين والفيرونيك...

وسبب هذه السلاسل هو عدم التفكك الكروموزومي Non disjunction، بينما تذهب قلي بحيث ينجذب عدد كبير من الكروموزوم إلى أحد القطبين، بينما تذهب قلي من الكروموزومات إلى القطب الآخر أثناء الانقسام الخلوي – ومع أن ذلك قليل الاحتمال، في الطبيعة، إلا أنه سريعاً ما ينتشر باسمتعمال مادة الكولشيسين Colchicine شبه القلوية والذي فتح مرحلة جديدة في دراسة الكروموزومات وأساليب التطور. وفي حال استعمل الكولشيسين على البذور أو صغار الأجنة، أو الغرسات النامية، لم يكتمل الانقسام التخيطي وبالتالي، حصلت تغيرات في أعداد الصبغيات، في بعض النوى الناتجة – كما يمكن أن تتسبب الكولشيسين في تضاعف الطاقم الكروموزومي بأكمله.

وقد يحصل النضاعف في نوع واحد، ويدعى أوتوبوليبلويـــد - -Auto وقد يحصل النضاعف في نوع واحد، ويدعى أوتوبوليبلويـــد - وفــي كلتـا الحالتين، تتضاعل الخصوبة وإمكانية الحياة كما تظهر عيوب الخلقــة فــي الأفراد الباقين أحياء.

ويتكون الطاقم الجيني، في الخلايا الجسمية من عدد منزدوج من الكروموزومات المتطابقة؛ ولذا يرمز إليه بالديبلويد (n) وبعد الانقسام الاختزالي لتكوين الأمشاج، ينتصف العدد ويدعى هابلويد (n) الانقسام الاختزالي لتكوين الأمشاج، ينتصف العدد ويدعى هابلويد (n) المحالات الماروعة Garden peas، تكون الخلايا الديبلويد n = 7 و المونوبلويد أو الهابلويد n = 7 و هكذا، في حال التضاعف، يصبح الطاقم المونوبلويد n = 7؛ ديبلويد n = 1)، ترببلويد n = 1)، أو تترابلويد n = 1)، عند ثلاثة أنواع من الذره.



رسم ل - 1: كروموزومات ثلاثة أنواع من الذرة

وقد يفيد النصاعف في مقاومة بعض الأمراض النبانية كموزاييك النبغ، فبواسطة تهجين النبغ N. glutinosa مع النوع N. glutinosa المقاوم، بحيث تتضاعف كروموزومات الهجين، أمكن الحصول على نوع جديد مقاوم لفيروس الموزاييك.

واستطراداً، فإن الكولشيسين قد ساعدت على إنتاج أصناف كثيرة وتشكيلات مفيدة، عن طريق مضاعفة الصبغيات، فالذرة (4n)، أصبحت أقوى من الذرة (2n) وتعطي 20% أكثر من الفيتامين A، والبطيخ الأصفر أقوى من الذرة (4n)، صار بفضل هذه المادة أكبر حجماً من النوع (3n) وخال من البذور.

التثلث الكروموزومي Trisomy 21 عند الإنسان: أعراض داون Down: وكانت تعرف بالمونغولية Mongolism، إلى أن وصفها ل. داون سنة 1866 – ويشكو المنغوليون من قصر القامة (حوالي الأربعة أقدام) والأطراف، وتسطيح تكاوين أو قسائم الوجه (أنف أفطس)، واتساع اللسان، ومن شق جلدي في الزاوية الداخلية للجفنين، وقصر الجمجمة واتساعها، ومن ثنية في راحة البدين (كثنية القرد)، ومن ثنية في الإصبع الخامسة... ويتميزون بمستوى عقلي متدن لا يمكنهم إلا من مزاولة مهن آلية روتينية، بعد التمرين عليها. (رسم ل - 2 ول - 3).



رسم ل - 2: قسائم وجه طفل مصاب بأعراض داون



رسم ل - 3: يد وقدم طفل مصاب بأعراض داون

وترجع أعراض داون إلى الأوتوزوم الصغير 21. فلدى الانقسام الاختزالي - وفي مرحلة الانافساز - لا ينفصل زوج الكروموزم 21 - فينجذب فردا هذا الزوج إلى أحد القطبين، بحيث يكون نصيب أحد المشيجين كروموزومين 21 ولا يحصل الآخر على أي منهما.

وتحدث أعراض داون بنسبة 1/700 في البلدان الأوروبية - ويموت سدس المواليد الذين يشكون من هذه الأعراض - من الذين قدّرت لهم الحياة - في السنة الأولى من العمر. أمّا معدّل العمر، فهو في حدود 16،2 سنة - ولا يبقى على قيد الحياة سوى البويضات الملقحة التي تحوي الأوتوزومات الصغرى 21 (وهذا ما يسبب أعراض داون). أمّا تلك التي تحوي كروموزوماً كبيراً إضافياً أو ينقصها مثل هذا الكروموزوم فتموت.

أعراض التريزومي 13 (13+,47): وتحدث بمعدل 1/20.000 - وهي نادرة عند الأطفال، وغير معروفة عند البالغين؛ لكونها - من الخطـــورة - بحيث تسبب في الوفيات المبكرة (في الأشهر الثلاثة الأولى بعد الولادة وفي حالات قليلة، في نهاية العام الخامس من العمر). ومن جملة هذه الأعــواض صغر الدماغ وإعاقة ذهنية ظاهرة بالإضافة إلى الصمــم وعيــوب أخــرى عديدة.

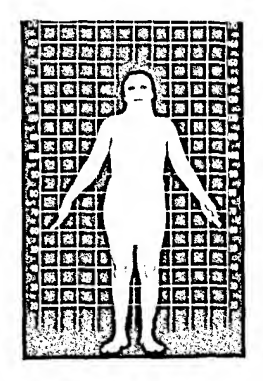
أعراض التريزومي 18 (47, +18): تشمل قصوراً ذهنياً والعديد مـــن العيوب الخلقية – واحتمال حصولها 1/8000 – ويموت أكثر المصابين فـــي الأشهر الستة الأولى من العمر (90%) – وقلة من الأطفال هي تلــك التــي تتجاوز العاشرة. (رسم ل – 4 ورسم ل – 5)



رسم ل – 4: طفل مصاب بالتريزومي X والتريزومي 18

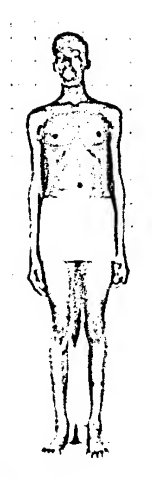


رسم ل - 5: قسائم الوجه لطفل مصاب بالتريزومي 18

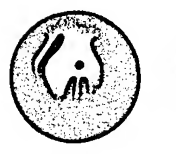


رسم ل - 6: أنثى تشكو من أعراض تورنر

 اعراض كلاينفلتر كروموزوم X إضافي كروموزوم X إضافي في الطاقم الجيني المذكر؛ بحيصت يصبح الذكر غير سوي – واحتمال هدذه الحالة الذكر غير سوي – واحتمال هدذه الحالة وفيها يظهر الذكور الذين يولدون أحياء. وفيها يظهر الذكور بمظاهر أنثوية، وخاصة فيما يتعلق بالميزات الجنسية الثانوية، كنمو الصدر، وقلة شعر الجسم، وعدم ظهور شعر الذقن والشاربين وبفقدان الصوت الرجولي – وتكون الأعضاء التناسلية ضامرة والجسم طويلاً – ويظل النمو طبيعياً حتى سن البلوغ. (رسم ل – 7).



رسم ل – 7: نكر يشكو من أعراض كلاينفلتر



Hapio-IV



Triplo-IV

رسم ل – 8: التريزومي عند الدروزوفيلا عدم الانفصال الكروموزومي عند الدروزوفيلا: عندما يتم تلقيــح بيوض مزدوجــة الكرومــوزوم X بنطف سوية، هناك احتمال حصول نوعين من التثليث الكروموزومــي:

XXX و XXX - وتكون الإناث في الحالة الأولى عقيمة وغسير قابلة للحياة - بينما لا تختلف إناث النوع

الثاني – من حيث المظهر – عن النموذج البريّ للإناث – أمّا اللاَقحـــات ذات الأزواج الجسمية (الأوتوزومات) السويّة فردية الزوج الكروموزومي الجنسي

وقد دلّت أبحاث بريدج Bridges أن الكروموزوم IV – هو جدّ صغير – يمكن إزالته أو إضافته دون تأثير يذكر، على قابلية الحياة – على النقيــــض من الكروموزومين الكبيرين II و III.

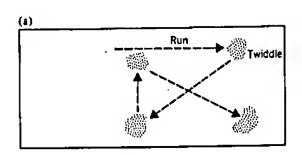
وراثة الميزات الخلقية

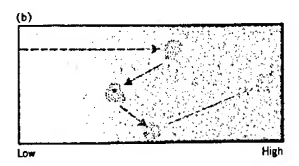
وهي مجموعة تأثيرات التركيب الجيني على التصرفات الفردية، وعلم الدور الذي تلعبه الفوارق الوراثيمة، فمي تحديم الفوارق الخلقيمة لمدى المجموعات السكانية – ومن الواضح تداخل العوامل البيئية مع آليات الوراثة.

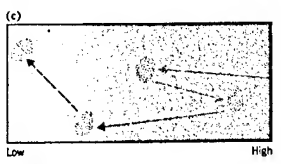
الآليات الوراثية: تستازم التصرفات الاجتماعية للكشير من غشائيات الأجنحة كالنحلة المعسلة آبيس ماليفرا Apis mellifera الوراثة والتعلم في آن وتستخدم هذه النحلة الأشارات الكيميائية والبصرية والفمية – وتكون رموز الاتصال عن بعد والاتجاه نحو المصدر الغذائي نتيجة التعلم، على الأرجح وبالرغم من وحدة أنظمة الاتصال لدى أفراد النحلة المعسلة، فهناك لهجات مختلفة عند مختلف الأعراق – فافراد العرق الإيطالي – مثللاً – ذات نمط بطيء للرقص مقارنة مع أفراد العرق النمسوي. وعند تزاوج هذين العرقين، يحصل "سوء تفاهم" بينهما، ولدى تلقي نحلة معلومة من نحلة إيطالية – عسن وجود غذائي على مسافة مائة متر من النحلة – تطير النحلة النمسوية مائة وعشرين متراً وذلك لفهمها "اللهجة الإيطالية" بـ "اللغة" النمساوية.

الوراثة التجريبية للتصرفات: أجريت دراسات على ردود الفعل، عند تعريض الأشاريكيا كولي للكيميائيات أو الضرر، أو التجاذب أو الحرارة... وقد قام بعض الباحثين أمثال ج. أدار J. Adler ببعض التجارب لإيضاح تعامل البكتيريا مع المادة الكيميائية. ووجد أن هناك جهازاً يلتقط المادة وينقلها لعضو منفذ يصنع الرد على شكل اهتزاز سروطي يجعل الكائن العضوي يسبح في محيطه – وقد أمكن عزل الجينات الخاصة بكل مرحلة من مراحل ذلك التعامل.

ولدى متابعة تحركات البكتيريا تحت مجهر خاص، وإعطاء المعلومات إلى الحاسوب، ظهر أن تحرك البكتيريا عشوائي، في حال خلو الوسط من أية مادة، دون أن تغيير موقعها تغيراً يذكر – وذلك لمدة أربعين ثانيـة. أمًا، في حال وجود مادة جذابة - أسفل الوسط - فإن البكتيريا تركيض مدة أطول في اتجاه المادة، وفـــي نهايـة الركضة، يدور الكائن ويقوم بركضة قصيرة ويعاود النشاط إلى أن يصل المنحدر من جديد. وعندما تكون المادة منفرة، تتجه البكتيريا نحــو التركـيز المنخفض للمادة - وقد وضبعت عدة نظريات لتبرير دوران البكتيريا في الوسط؛ منها الانتشار Diffusion، ووجود أنزيم خاص، والتغير في قدرة الغلاف... (رسم م - 1).







رسم م -1: تحرك الأ. كولي وسط سائل a: غد عم وجود مادة جذابة في المنحدر b: غد وجود مادة جذابة. C مع وجود مادة منفرة.

تداخل عوامل الوراثة والبيئة عند الكلاب: هناك اختلافات خُلُقية، عند الكلاب – حتى ولو كانت من صنف واحد – فقد يكون الكلب جباناً رعديداً؛ أو أميناً؛ لطيفا، أو شرساً... وبينما يؤدي التدريب والتمرين إلى تدجين بعض الكلاب – في عمر مبكر – فتخالط الناس وتعايشهم، وتخدمهم؛ نجد أن البعض الآخر – وقد يكون من البطن عينه – يبقى يخاف من الناس ويكسن لهم العداء، إذا لم يحصل على أي تدجين في الصغر.

وقد دلّت تجارب سكوت وفولر Scott & Fuller على أن التفاصيل

الدقيقة للتصرفات الفردية الموروثة تتطور حسب التجربة على الرغم من أهمية العامل الوراثي.

وهكذا، أمكن انتخاب وتمرين كلاب الصيد، منذ أكثر مسن قسرن، فسي بريطانيا – وأنتج العديد من الأصناف ذات الميزات الكثيرة الضرورية للصيد، كالقوة والوزن المعتدل والقدرة على تحمل المشاق والحماس، والسباحة والذكاء والجرأة ولطف المزاج وقابلية التمرين... وبعد تزويج أفسراد يتمتعن بهذه الصفات، أنتج الجيل الذهبي من كلاب الطرائد سنة 1868.

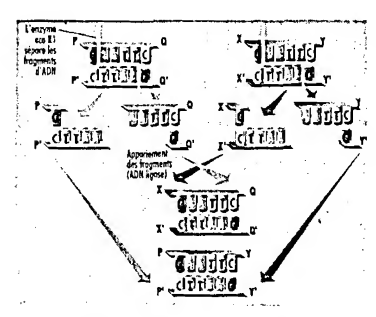
علم الحياة الاجتماعي: تلعب الكثافة السكانية وبعد الأفراد دوراً هاما، في التأثير على الصفات الموروثة. ويؤدي ازدحام السكان من آدميين وحيوانات إلى تحطيم البنية الاجتماعية – وهكذا تتحول الشراسة أو العدوانية الفطرية إلى شراسة غير مألوفة. وفي بعض الحالات تتجه العدوانية إلى الغير – إلا أنها قد تؤدي إلى التقرحات أو الاضطرابات العصبية ومختلف الأمراض الجسمية أو النفسية. ومن حسن الحظ أنه يمكن التأثير على هذه الصفة، كما هي الحال بالنسبة إلى صفات خلقية كثيرة.

كما يمكن التغلب على العدوانية بطرق عدة. وقد قام سكوت بنقر أرجل الكلاب الصغيرة، فلم تعد قادرة على استعمالها، وزالت عدوانيتها بعد البلوغ. وأمكن الحصول على نتيجة مماثلة، بضربات لطيفة ومتكررة على ذكر الفأرة الصغير.

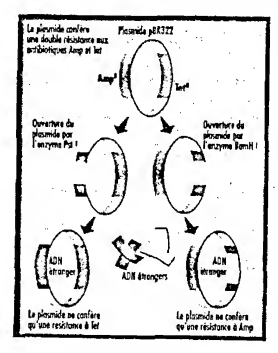
وعلى الرغم من أن السلوك العدواني نتيجة الوراثة والنضج والتجربة وبعض العوامل الداخلية... فإن مظاهر هذا السلوك – عند الحيوان – تتأثر بالمحفزات الخارجية – وهذه المحفزات تأتي عادة من أفراد النوع الواحد.

وأخيراً، تبين من تجارب سكوت وفوللر – على الكلاب – أنه يمكن الاستفادة من الأبحاث على الحيوان، مزيداً من التبصير في السلوك الإنسلني وعلى العموم، فإن سلوك الحيوان ينمو نتيجة تداخل أو تفاعل مستمر بين الوراثة وعوامل البيئة.

هندسة الوراثة



رسم ن - 1: الأنزيمات القاطعة



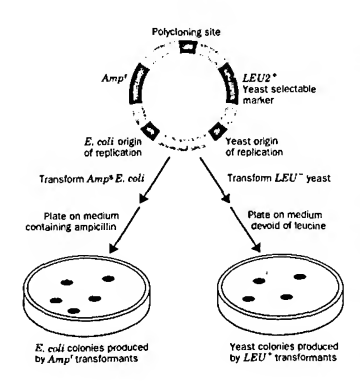
رسم ن - 2: استنساخ دنا بشري بواسطة إدخاله في بلاسميد بكتيري

من المعروف أن تقطيع الدنا يتم بواسطة الأنزيمات التي تقطع الدنا على مستوى تتابعات معينة. والآلالا الآلة الآل

ومن ثم تبدأ عملية عزل وتنقية المقاطع أو التنسيل وتنقية المقاطع أو التنسيل Clonage ويتلخص هذا الأخير، بوضع مقطع الدنا على حامل Vecteur غالباً ما يكون بلاسميد Plasmid يكون بلاسميد ورسم ن - 2)

وبعده يحفظ المقطع وينسل مع حامله. ويتم التعرف على المقطع بطريقة ساوثرن Southern التي ترتكز على تزاوج القواعد "المكمّلة" - أي أن القاعدة C تلتقط وتجذب القاعدة G لتكون زوجاً أو العكس، كما أن القاعدة A تتزاوج مع T.

وحتى وقت قصير، لم يكن بالإمكان اقتطاع جين أو تتابع معين مسن الدنا، عند حقيقيات النوى المتطورة، وكانت تقتصر هدده العملية على حقيقيات النوى الصغيرة كالخمائر، فيمكن إجراء التجارب على الخمسائر، كما هي الحال بالنسبة للبكتيريا أ. كولي، إلا أن غسلاف خلية الخميرة السميك لا يسمح لجزيئات الدنا – الموجودة في الوسط المجاور – بالدخول، نذا يُعمد إلى الأنزيمات المناسبة لإزالة مكونات الغلاف الصلبة. وهكذا، نحصل على الجسيمات والكريات Spheroplasts التي تخترقها جزيئات الدنا



رسم ن - 3: تركيب خميرة - أ. كولي كنافل للدنا

العاريسة بمساعدة يونسات الكلسيوم، والجليكول البولي الثيليني Glycol polyethylene ومن ثم، يمكن استعمال نماذج مسن الحساملات لتحويا الجسيمات، ذلك تبعاً للنموذج الخاص بالتجربية الوراثية، وهناك الحامل "المكوكي" الذي يستطيع التضاعف في أ. كولي وفي خلايا حقيقيات النوى المطلوبة، على السواء وتحوي أكثر الحاملات – في المواحد وتحوي أكثر الحاملات – موقيع

تضاعف تعدّدي والحاملات "المكوكية" جدّ مفيدة، في عمليات التقطيع الجيني. (رسم ن- 3).

وواضح أن اختيار الحامل هو حسب الغرض الدراسي المطلوب – وقد اختيرت الخمـــيرة سكّاروميســس سريفيســيا Saccharomyces cerevisiae لسهولة التقطيع الجيني، واستبدال الجينات واستردادها.

العناصر P عند الدروزوفيلا: هي عناصر جينية قابلة للتحريك، مما يوحي أنه يمكن استعمالها كحاملات. وهناك نوعان:

- 1 العناصر P الكاملة: وتحوي 31 زوجاً من القواعد، عند نهاياتها يضاف إليها تتابعات شبه نهائية وأربع قواعد منفتحة داخلية ORFs (Open reading frames).
- 2 العناصر P غير الكاملة: وينقصها ولحدة أو أكثر من ORFs وهي غير قابلة للتنقل إلا إذا وجدت ولحدة على الأقــــل مــن القواعــد ORFs، في الخلية نفسها.

والعناصر P الكاملة تمدّ جميع العناصر P - كاملة أو ناقصة - بالترانسبوزاز الضروري للتحرك.

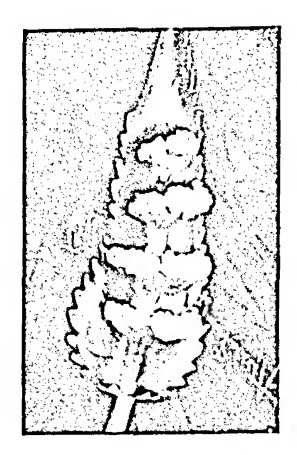
الأجسام الجرثومية Microorganismes: تلعب الجراثيم والميكروبات أدواراً هامة في حياة الإنسان – ففي مجال المضادات الحيوية، ساهمت البنيسلين ومشتقاتها في التخلص من الكثير من الأمراض المعدية. كما استخدمت الميكروبات في تحضير الفيتامينات ومضادات الخمائر والأحماض الأمينية والبروتينات كالأنسولين وهرمون النمو والأنترفيرون المتحديرون Interferon وغيرها. ولا ننس دور الميكروبات في عمليات التخمير، وذلك في صناعة الأغذية كالخبز واللبن والأجبان والمشروبات كالنبيذ والبيرة... أضف إلى

ذلك قدرة هذه الكائنات المجهرية على إنتاج الجزيئات العضوية الضرورية لأبطال سموم الملوثات وتحويل بعض الأحياء إلى كيماويات قابلة للاحتراق...

البروتينات وحيدة الخلية SCP: وهي خلايا أخدت من جرثومات وزرعت في أوساط مناسبة؛ ومن ثم جُفَفَت واستخدمت كمصدادر غذائية وزرعت في أوساط مناسبة؛ ومن ثم جُففت واستخدمت كمصدادر غذائية (علف للحيوانات وغذاء إضافي للإنسان) – وقد ساعدت هذه البروتينات على تزويد الأطعمة ببعض البروتينات التي تنقصها – كالليزين والمتيونين في حالة بروتينات بذور الذرة – وقد تمكن العلماء – بفضل الهندسة الوراثية – من إجراء الكثير من العمليات على البكتيريا وذلك للطواعية الكبرى التي تتمتع بها بنيتها الجينية – وتحديداً، الصق تتابع جيني مكود ب بروميتر التي تتمتع بها بنيتها الجينية – وتحديداً، الصق تتابع جيني الجديد (تتابع مكود ب بروميتر عملية الاستساخ) قوي، ومن ثم أدرج التتابع الجيني الجديد (تتابع مكود + بروميتر) في بلاسميد سريع الاستساخ وأدخل البلاسميد في خلية مضيفة خاصة – وهكذا، أنتجت كمية كبيرة من البروتينات من الجينات التي تحملها البلاسميدات.

التطبيقات الطبية للبروتينات: أستخرج الأنسولين – وهو الهرمون المخفض لمستوى الغلوكوز في الدم – من بنكرياس البقر والخنازير وذلك لمعالجة مرضى السكر لعشرات السنين – وفي عام 1982، أنتج الأنسولين، لأول مرة، من البكتيريا ذات الدنا، المتجدّد الجينات Recombinant، على نطاق تجاري – ويحضر الآن عن طريق البكتيريا عامل التخشير VII المرضى سيلان الدم)، وهرمون النمو البشري (في حالات "القزمنة" (Dwarfism).

البلاسميد Ti لبكتيريا العقصة (تدرن الأشجار أو تضخم النسيج النباتي): يعتبر البلاسميد Ti الأداة الأهم، في الهندسة الوراثية، عند النباتات



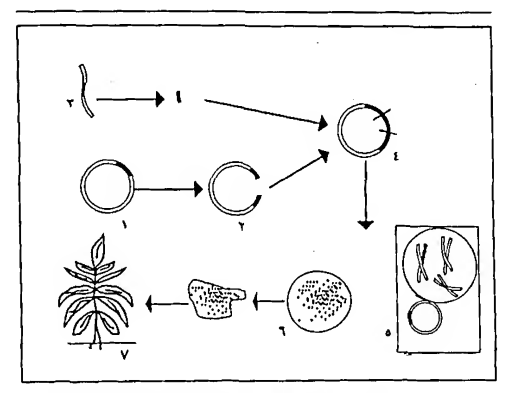
- وبكتيريا العفصة الأكليايية أغروباكتريوم تيوموفاسيانس أغروباكتريوم تيوموفاسيانس Agrobacterium tumefaciens أو بكتيريا التربة التي تسبب انتفاخ الأكليل - وهو بين الجذر والجذع - في حال تعرضت البنية، في هذه المنطقة - إلى أية خدوش. وعندها تبدأ الخلايا بالتكاثر على شكل أورام وبإنتاج مادة الأوبين Opine من Opine وتنحل هذه المادة لتستعمل كغذاء للبكتيريا المهاجمة. المادة لتستعمل كغذاء للبكتيريا المهاجمة.

رسم ن – 4: صورة للأورام في ورقة الكالالكو Kalanchoe

وتخضع قدرة البكتيريا على افتعال مرض العفصة، لمعلومة جينية، تحملها بلاسميدة كبيرة (حوالــــى 200,000 زوج

من النويدات) وتدعى البلاسميدة Ti (حافز التدرن Tumor inducing) – وتنتقل البلاسميدات بسرعة من خلية إلى أخرى لتصل إلى مكان الخدش، فتدخل الخلية وتتحد جيناتها مع دنا الخلية لتسبب المرض.

Transferred) T-DNA وخلال عملية التحويل، يسلخ الدنا المنقول أو T-DNA من البلاسميدة Ti وينقل إلى النبتة ويدمج في خليتها – ويتم الدمج في موقع ما من الكروموزوم. ويمكن حصول عدة عمليات دمج في خلية واحدة. (رسم ن -5) – وتكوّد بعض الجينات، من الدنا T، أنزيمات خاصة بإنتاج هرمونات نباتية، تجعل خلايا النبتة تتمو على شكل درنات وانتفاخات مميزة كما سنرى.



رسم ن - 5: نقل مقطع من الدنا (جینات) إلى كانن آخر بواسطة البلاسمید

تقنيات الهندسة الوارثية عند الحيوان:

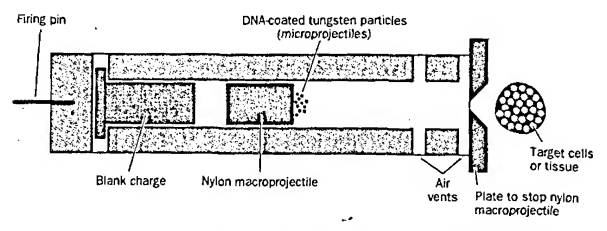
I – الطرق التقليدية: لقد كان لاكتشاف أنزيمات التقطيع Restriction الفضل الأول في تمكين العلماء والباحثين من تحديد الأحماض الأمينية التي يتألف منها الجين وتسلسلها – ومن هنا أمكن التعرف على تسلسل النويدات.

وبعد تحضير الجين المطلوب، يصار إلى تنسيله أو تكثيره Cloning في وسط ملائم، كما مر معنا. ومن ثم يدخل الجين في البلاسميدة البكتيرية، وتوضع البكتيريا (أ. كولي) المرشحة لحضانة الجين المطلوب، فمي وسط مغذ لتتكاثر ويتكاثر معها الجين حتى يناهز تعداده الملايين، وهذه الجينات و"المورثات" هي التي تستعمل في تعديل الدنا.

وبالإضافة إلى الأمثلة السابقة، تمكن العلماء، بهذه الطريقة من عـــزل

الجين المكود لأنزيم اللوسيفيراز Luciferase الذي يشغل جهاز الإضاءة، عند بعض الحيوانات، وإدخاله في بلاسميد بكتيري، وأخيراً، إدخال البلاسميد في خلية التبغ Nicotiana وهكذا، أمكن الحصول على نبتة من التبغ المضيء. وذلك بعد اندماج الجين الحيواني بالدنا النباتي؛ لأن قواعد (أركان) الجينات واحدة في الحيوانات والنبات، ولا يختلفان إلا في تسلسل وتتابع هذه القواعد ومثل تلك العضويات أو "المركبات الجينية" كانت – منذ عهد قريب – مسن نسج الخيال وفي عداد الأساطير والخرافات.

II – حقن الدنا في البويضات الملقحة: تنقل البويضات مسن الأنشى وتلقح بالنطف في الأنابيب – وغالباً ما تحمل البلاسميدة "المورثة" المقصودة وتحقن في نواة نطفة فردية الصبغيات قبيل انصهارها (Pronucleus) وذلك بواسطة حقنة زجاجية مجهرية. (رسم ن - 6).



رسم ن - 6: مدفع خاص بالقذائف المجهرية لتحويل النباتات بقذف جزيئات الدنا خلال الغلاف الخلوي

وتحقن مئات وحتى آلاف النسخ من "المورثة" في كل بويضة. وهكذا، تحدث اندماجات جماعية ، وتكرون المواقع الكروموزومية للاندماجات عشوائية، على ما يظهر. وكما ينتظر، فإن الفئران الناتجة عن تلك البويضات (المحقونة)، تكون في أغلب الأحيان غير متجانسة، من حيث تركيبتها الجينية؛ أي أن بعصض خلاياها الجسمية تحمل الترانسجين Transgene (الجين المحور)، والأخرى لا تحمله.

وبالإضافة إلى استعمالها كمعامل لإنتاج هرمونات النمو، عند بعض الحيوانات وعند الإنسان، تستخدم الفئران المحورة جينياً Transgenic كوسائل لدراسة النمو والمناعة، وطريقة عمل المسرطنات – ومن المؤمل أن تدخل في عداد الحيوانات المفيدة، في أبحاث الأمراض الوراثية وفي دراسة الأمراض المعدية كالإيدز.

III - تحوير الأجنَّة بالناقلات من الفيروسات الارتجاعية: Retroviral وتتم هذه التقنية بإدخال نسخة من نموذج بري "للمورثة" المتخلفة، في خلايا بدائية وزرع الخلايا المحورة في النسيج الخاص للفرد المصاب وهي طريقة واعدة في المعالجة الجينية لبعض الأمراض الوراثية.

معالجة الأمراض الإنسانية بجينات الخلايا الجسمية: حتى بداية العقد الأخير من القرن العشرين، أمكن إحصاء أمراض وراثية عند الإنسان يفوق عددها الثلاثة آلاف. وعلى الرغم من تقدم علم الوراثة، فإن عدداً ضئيلاً منها كالفانيلكيتونوريا Phenylketonurea PKV أمكن علاجه، عن طريق الهندسة الوراثية والد. P.K.V مرض وراثي يصيب الأطفال، في حال حصلت طفرة في الجين المكود للأنزيم فينيل ألانين هيدروكسيداز عصلت طفرة في الجين المكود للأنزيم فينيل ألانين) إلى تيروزين، فيتراكم في الدم، لدى استهلاك المواد البروتينية ويتحول قسم منه إلى مشتقات شديدة السُميّة للجهاز العصبي المركزي ممّا يسبّب عطلاً دائماً في الدماغ وإعاقة ذهنية. ويتم العلاج على ثلاث مراحل:

- (أ) أخذ خلايا جسمية من المصاب.
- (ب) إدخال جين مثيل للجين المعاق مأخوذ من خلايا سوية بين الخلايا الجسمية السابقة.
 - (ج) إدخال الخلايا الجديدة المستصلحة في جسم المصاب.

وبما أن الخلايا الجسمية منفصلة تماماً عن الخلايــــا الجنسية، عند الحيوانات وكذلك عند الإنسان، فإن هذه التقنية تعالج المرض ولا تشفيه.

وبالإضافة إلى الـ PKV، تستخدم هذه الطريقة في معالجة التلاساميا Sickle-cell (عيب في الهيمو غلوبين) وفقر الـدم المنجلي Thalassemia (نتيجة طفرة جينية وراثية) الذي يؤدي إلى قتل خلايا الدم الحمراء والوفاة، والسيتروللينميا Citrullinemia (نقص في أحد أنزيات دورة الأورا) وغيرها.

وفي جميع الحالات، لا يحلّ الجين السليم محل الجين المعاق بل يضاف اليه – أمّا إذا استعيض عن الجين المصاب بآخر سوي، فتدعى التقنية "نقلل الجين المستهدف" "Targeted gene transfers" – وعلى الرغم من ضآلة حظ هذه التقنية من النجاح – فيما خص أمراض الإنسان الوراثية – إلا أنها تبقى إحدى الطرق المختارة في هذا المجال!

تطوير الأتواع الثباتية: ترجع فكرة الهندسة الوراثية - على ما يبدو - المي حاجات الإنسان - وخصوصاً الغذائية منها - ومن البديهي أن تكون في مقدمة الطرق، في هذا السبيل، زيادة الإنتاج الزراعي، والحصول على أنواع جديدة مميزة أو مقاومة للأمراض المختلفة والحشرات...

والظاهر أن فكرة تطوير الأنواع النباتية نشأت في البدء، من عملية التطعيم Grafting – وتتم بدس قسم من النبتة المراد نقل أحد خصائصها، والتي تحوي برعماً واحداً على الأقل، تحت قشرة نبتة أخرى (من ذات

النوع أو من نوع قريب - وذلك بصرف النظر عن جنسي كلتا النبتين)، وهكذا يحمل الغصن أو النبتة التي طعمت، أزهار وثمار القسم الدخيل.

ومن هذا المنطلق، بدأت زراعة النسيج، ومن ثمّ تنمية الخلايا. وإذا كان من المستحيل تزاوج نوعين مختلفين، فمن الممكن دمج محتوى خليتين أو نواتين – وقد يتم – في هذه الحالة – انصهار دنا النواة الأولى مع دنا الثانية – فكيف يحصل ذلك؟ وما هو الناتج النهائي عن هذا الانصهار؟

يؤخذ أحد الأنسجة – وهو عبارة عن قطعة صغيرة من أيّ عضو (كالجذر أو الجذع أو الأوراق...) ويتكون من عدد كبير من الخلايا - ويزرع في وسط معقم ملائم (يحوي أحد الهرمونات النباتية) – ثم تعيرتن ويزرع في وسط معقم ملائم (يحوي أحد الهرمونات النباتية) – ثم تعيرتن الخلايا لبعض الأنزيمات كالسللولاز Cellulase أو البكتيناز Pectinase التي تذيب أغشية الخلايا – فتتحول هذه الأخيرة إلي بروتوبلاست الخلايا – فتتحول هذه الأخيرة السيء ذاته بالنسبة لأغشية النوى – ويحصل الشيء ذاته بالنسبة لأغشية النوى - ويكرر العملية على نسيج آخر يتمتع بالمزايا المطلوبة، وبعد ذلك، تخليط بروتوبلاست النسيجين. ومن ثم يُعرَّض النسيج الخلوي إلى سمم مرض معين؛ فتموت جميع الخلايا، عدا تلك التي تحوي الجين المكود للمناعة ضد هذا السم أو المرض. عندها، يضاف إلى الوسط الغذائي، بعض الأنزيميات التي تعيد بناء الأغشية. وبعدها، يضاف أنزيم آخر يجعل المزيج ينمو على شكل كتلة من الخلايا ندعى الكالوس Callus – وأخيراً تستعمل الأنزيميات الخاصة بنمو الأعضاء الواحد تلو الآخر ويغرس الجسم النباتي الجديد والذي يتمتع بالمناعة المطلوبة، في الوسط الطبيعي للنوع لينمو ويتكاثر.

التطبيقات العملية الزراعية: زراعة النخيل: من أجل الحصول على أشجار نخيل ممتازة، يعمد العلماء إلى عملية زرع النسيج بدءاً من ورقة من النوع الجيد المراد تكثيره، ثم تحول إلى أنسجة فخلايا تتكاثر في وسط ملائم ليعطى كل منها نُبَيْتة، فشتلة، فشجرة أصيلة مميزة. وهكذا، أمكن الحصول

على عشرات الملايين من النخيل المفضل، في كافة أنحاء العالم، حتى بداية العقد الأخير من القرن العشرين.

زراعة الموز: تصيب الفيروسات ورق هذا النبات العشبي، وتتغذى ديدان النماتود Nematodes من جذوره – وعادة يتم التكاثر بواسطة نبتات صغيرة تنمو على جوانب الموزة الأم – إلا أن هذه الأخيرة لا تلبث أن تنتقل إليها الأمراض والديدان، في أغلب الأحيان. من هنا، كانت الحاجة لإنقاذ المحاصيل بزرع خلايا مستخرجة من الأوراق غير المصابة وتكثيرها؛ كما هي الحال بالنسبة لكافة الأشجار المثمرة، التي تعاني من فيروسات الأمراض الزراعية المعدية.

زراعة وحيدة الفلقة: نظراً لاستحالة إدخال الدنا أو المورثة، في خلايا وحيدة الفلقة Monocot، عن طريق الأنزيمات الخاصة بإذابة أغشيتها وتحويلها إلى بروتوبلاست، ومن ثمّ إدخال البلاسميدات المحورة فيها فقد عمد باحثو الوراثة إلى طرق أخرى – ومنها استعمال مادة الغليكول بولي اثيلين اليوراثة إلى طرق أخرى – ومنها استعمال مادة الغليكول بولي اثيلين الوراثة إلى طرق أخرى الجينات، أو معالجة الجنين منذ بدء تكونسه (في المرحلة الثانية: البلاستولا Blastula أو الجُذيعة)، أو أحداث مسام، في الغشاء الخلوي بواسطة التيار الكهربائي Eletcroporation، أو إدخال ذرات وجزيئات بسرعة كبيرة... وتسهل جميع هذه الطرق دخول جينات إلى الخلايا دون إتلافها أو الإضرار بها وهكذا أمكن مضاعفة المحاصيل في العديد من أنواع وحيدة الفلقة كالقمح والذرة والشعير والأرز والشوفان...

الفيروسات: عضويات مجهرية وحلقة بين الكائنات الحية والجماد – فهي لا ترى إلا بالمجهر الإلكتروني؛ إذ لا يزيد حجم أصغرها على 1/100 من حجم البكتيريا – ويترواح قطر الفيروس بين ما يقرب من 20 ن٠م (1 ن٠ م أو نانومتر Nanomètre = 1/1000000 من المم) وحوالى الد 200 ن٠م٠ ونتأنف من غلاف بروتيني (كابسيد Capsid)، يحوي شريطاً مفرداً أو

مزدوجاً من الدنا والرنا - وهي طفيلية مئة في المئة؛ فــلا تعيــش إلا داخــل الخلايا - ولا تملك الفيروسات القدرة الذاتية على التكاثر؛ إلا أنها توجّه الخلايا المضيفة لإنتاج عدد لا حصر له من الأجزاء الفيرية أو الفيريون Virions.

ومن الفيروسات ما يسبب الأمراض المعدية كـــالأنفلونزا، والجــدري والحصبة والكلب والسيدا أو الإيدز...

وهناك عدة أصناف من الفيروسات منها:

- (أ) الأدينوفيروس Adenovirus: ويتميز بوجود الدنا في بنيته الجينيـــة ومنها الــ BPV التي تحدث الثآليل عند الماشية وقد تسبّب سرطان المخ أو الرشح...
- (ب) الرتروفيروس Retrovirus أو الفيروسات الارتجاعية: وتحوي الحمض الرنوي أو الرنا المغلف بالإضافة إلى الكابسيد بغشاء خاص ومن هذه الفيروسات ما يثير الخلية من الداخل فيختل نظام تكاثرها وتتحول إلى خلية سرطانية ومنها ما يسبب الإيدن كالــــ كالــــ المحالية الفيروسات الارتجاعية، في الخلايا النباتية
- (ج) البكتريوفاج Bacteriophage أو ملتهم البكتيريا: إذ يقتل البكتيريا التي تستضيفه ومن هذه الفيروسات ما يحوي الدنا المردوج كالهربز Herpes ويمكن أن تصيب الأ. كولي.

ويمكن تصنيف الفيروسات من حيث حجم طاقمها الجيني؛ فالفيروسات الدنوية هي في حدود $^{-2}$ 200 زوج من الكيلوباز (ألف قـاعدة)، والرنوية قرابة $^{-2}$ 20 زوج من الكيلوباز.

وبعد أن تدخل الفيروسات الخلية، تخلع غشاءها وتترك هيكلها الجيني يتفاعل بحرية مع ما حوله من جزيئات الخلية.

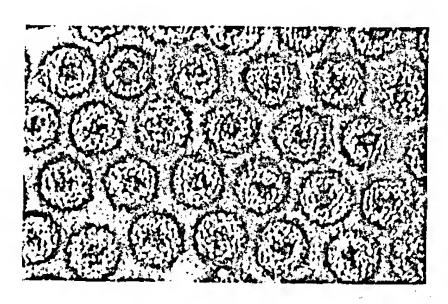
و لا يمكن اعتبار الفيروسات حقيقية النوى و لا بدائيات النوى - غير أن

هذه المخلوقات الدقيقة، من أصلح وسائل الهندسة الوراثية – فلقد ساعدت على إنتاج شرائط دنوية وجينات جديدة، تستخدم في كافة المجالات:

I- تعديل الدنا في الخلايا النباتية: يمكن استخدام الفيروسات لإيجاد مناعة، في النبات ضد بعض الأمراض الفيروسية. وعلى سبيل المثال أمكن استخدام دنا الفيروس TMV (فيروس موزاييك التبغ التبغ Tabaco mosaïc virus) وذلك لتحضير جين يقاوم مرض الموزاييك في التبغ بإدخاله في بلاسميد بكتيريا التدرن، ومن ثم إدخال البلاسميد في خلايا النبات.

واستخدمت الطريقة ذاتها في الصين واليابان، لتعديل الدنا في الأرز، وبالتالي إنتاج نوع مقاوم للأمراض بعد إدخال جزء من غشاء الفيروس المرضى في البروتوبلاست.

وأكثر ما تستعمل الفيروسات كناقلات "للمورثات" – على أن انتشارها في هذا المضمار، لم يتعد – حتى الآن – سوى القليل من النباتات. نذكر منها – بالإضافة إلى الــ TMV – فيروس موزاييك الحبوب وفيروسات موزاييك القنبيط، والفيروسات التوائم Geminivirus. (رسم ن - 7).



رسم ن - 7: فيروس موزاييك القنبيط

وترجع أهمية هذه الأخيرة إلى كونها تصيب أنواعاً كثيرة من أحاديـــة الفلقة وثنائيتها - ومكوناتها متلائمة - وتتألف من شريط واحد مستدير الشكل من الدنا؛ لا يلبث أن يتحول إلى شريط مزدوج، في نواة الخلية - وتنتشـــر الفيروسات التوائم التي تكون في أحادية الفلقة، كالذرة، بواســطة حشــرات الأوراق الوثابة Leaf hopper.

وقد أمكن الحصول على الكثير من المواد الطبية بكميات تجارية عن طريق البلإسميدات التي استعملت كناقلات "للمورثات". نذكر على سبيل المثال – هرمون الأنسولين، في علاج مرض السكر – فقد عزل العلماء جين الأنسولين من غدة البنكرياس وأدخلوه في بلاسميد خلية الخميرة، سكّار وميسس Saccharomyces – فأصبحت تنتج الهرمون بكميات كبيرة – وكذلك هرمون الكوريتزون، والعديد من الهرمونات الأخرى والأنزيمات والفيتامينات ($B_{12}, B_{6...}$), والطعوم، والمضادات الحيوية كالبنسلين وغيرها...

والآن، تجري تجارب عديدة لاستعمال الفيروسات، كناقلات، بغية تعديل الدنا من حيث تسلسل نويدات الجينات أو إدخال جين أو أكرث في أماكن مختارة من الشريط الدنوي.

ويمكن اختصار عملية التعديل على الشكل التالي: يقطع الشريط الدنوي بأنزيمات خاصة. بحيث يقص الأنزيم أ، مثلاً، الدنا، عند النويدة أ، والأنزيم ب، عند النويدة ب، أي أن كل أنزيم لا يعمل إلا في مكان محدد، من الشريط.

وبعد الحصول على القطعة (القِطع) المطلوبة، يعمد العلماء إلى تنسيلها في وسط ملائم؛ فيحصلون بذلك على ألوف بل ملايين النسخ من الجين المطلوب، بعد إدخال الجين في بلاسميد الأ. كولي، ومن ثم، يجري إدخال الجينات المفضلة، في الخلايا المراد تحوير دناها. وهكذا أمكن الحصول على

دنا جديد، يدعى Recombinant، يتمتع بجين مكوّد الحدى البروتينات المميزة.

وقد ذهب علماء الوراثة إلى أبعد من زرع وتنسيل وإدخال الجينات في الخلايا - إذ تمكنوا من صناعة جينات جديدة تكود، بدورها، لإنتاج أنزيملت ذات فوائد جمّة في الصناعة والزراعة والطب... فكيف كان ذلك؟

لقد حلّوا الأنزيم وهو - كما نعلم - ضرب من البروتين، إلى أحماض أمينية، وتعرّفوا إلى تسلسلها - وعلماً - أن كل ركن مسن أركان الجين الأربعة مختص (يكود أو يرمز أو يسؤدي...) بإنتاج نسوع خاص من الأحماض الأمينية، أصبح بالإمكان بناء النتابع للأحماض وبالتالي صنع البرويتن أو الأنزيم المطلوب. وهذا ما حققه العلماء الدانمركيون عندما صنعوا صابوناً يحوي أنزيماً ذا قدرة فائقة على إذابة الشحوم والزيوت.

II – تعديل الدنا في الخلايا الحيوانية: تمكن علماء الوراثة – كما ذكرنا سابقاً – من إدخال جين (جينات) حيواني أو نباتي في الطاقم الجيني للخلايا – وكانت النتيجة – في بعض الأحيان – عضويات جديدة، ذات مسيزات غريبة كالتبغ المضيء، والفئران الخضراء المشيعة، والخمائر صانعة الأنسولين... و لا يعرف أحد إلا الله – سبحانه – ما يخبئه المستقبل وما تتمخض عنه التجارب، من مفاجآت و غرائب، في هذا المضمار.

وقد كانت غالبية البحوث متجهة، حتى الآن، نحـو الفقاريات العليا (الثدييات) – إلا أن الكثير من خلايا الحشرات، قد استخدمت كمضيفات هامة لفيروسات خاصة كالباكولوفيروس Baculovirus تنقل الجينات بعد تنسيلها – وتطلق على الأنواع الجديدة – المعدّلة "دنويـاً" بفضـل تقنيات الهندسـة الـوراثية – الأنواع أو الأصناف الترانسجينية Transgeniques.

ولقد استخدم الكثير من الفيروسات الحيوانية، التي تحتضن الـــدن. ا كناقلات - كالفيروس الإرتجاعي 40 SV أو الفيروس السيمي Simian virus ذي الطاقم الجيني الصغير – وهو أول فيروس، عرف العلماء تسلسل نويداته ودرسوها. ويتألف هذا الطاقم من شريط ثُنّائي مستدير في حدود الـــــ 5, 2 كاب. (1 كيلوباز = ألف ركن أو قاعدة) ويشمل أربع هستونات Histones تشكل المينيكروموزوم – ويتكون غشاء الفيروس من 420 وحدة صغيرة من البوليببتيدات – ومن أهم استعمالات الـ SV 40 هو كتتابع منشط Enhancer لتحضير خلايا كبدية ترانسجينية في الفئران التي تتحول بدورها إلى فــئران



رسم ن - 8: صورة تظهر زيادة النمو (إلى اليسار) عند الفارة المحورة بعد إدخال جين بشري لهرمون النمو في طاقمها الوراثي

ترانسجينية – وتعتبر هدة الأخيرة وسائل لدراسة النمو الحيواني والمناعة وطريقة عمل المسرطنات والأمراض المعدية كالإيدز – كما أنها تنتج كميات كبيرة من هرمونات النمو عند الجرذ والأبقار والإنسان حيث يبلغ حجم الفارة الترانسجينية عوالي ضعف حجم مثيلتها التي لم تخضع للتجربة (إدخال الجيئ المكود لهرمون النمو في د.ن.ا. الخلايا الجسمانية للفئران) كما الخلايا الجسمانية للفئران) كما يظهر في الشكل: (رسم ن – 8).

والمثال الثاني على الفيروسات الناقلة هو الباكولوفيروس Baculovirus ويصيب الحشرات ويتألف من شريط مزدوج كبير ومستدير من السددن.ا. داخل غلاف عَصوي الشكل - ومنها فيروس دودة الحرير، ويستعمل لنقل داخل غلاف عَصوي الشكل - ومنها فيروس دودة الحرير، ويستعمل لنقل جين α المكود للأنترفيرون البشري Interferon α gene، وهنذا الأخير هو

هرمون أو بروتين تنتجه الخلايا المصابة بأحد الفيروسيات، فيجعلها تقاوم الفيروسات الأخرى – وفي هذه الحالة، تصنع اليرقة الواحدة المزودة بالفيروس المحور أكثر من 50 ميكروغرام (1 ميكروغرام = 1/1000.000 من الغ).

وأخيراً - لا آخراً - هناك الفيروس الدنوي BPV = Bovine papil = BPV وأخيراً - لا آخراً - هناك الفيروس الدنوي الأغشية المخاطية عند البقر والماشية، واضطراب التكاثر من خلال الفئران المخبرية؛ بحيث يتواجد على شكل نسخ عديدة في الفئران المحورة؛ مما يؤهله لنقل الجزيئات الجينية.

microinjection

In vitro
Itanscription
and capping

mRNA

Cytoplashic

microinjection

(1) Translation
(2) Modification
(3) Sorting
(4) Membrane
Esertion

رسم ن - 9: الحقن المجهري للدنا في نواة الضفدع Xenopus والأكثر شيوعاً حقن الرنا المرسل في الجسم الخلوي للبويضة

إدخال "المورثات" في الخلايا الأولية: وهي الخلايا الأم، في تكوين البيضة. ويمكن المصول على البينون البيون الأولية بناعداد كبيرة، باستثمال مبين الضفدع Xenopus البالغة وفي هذه الحالة، تكون وفي هذه الحالة، تكون البيضة الأولية، الكاملة النمو خلية كبيرة الحجسم (8,0 – المرة علية كبيرة الحجسم (9,8 – 1,2 مم قطرأ)؛ وتفصل في

المرحلة الأولى (البروفاز Prophase) من الانقسام الخلوي الاختزالي – وتبعا لذلك الحجم، فإن النواة المتمركزة في القسم الداكن من الخلية كبيرة – هــــي الأخرى – كما يظهر في الشكل (رسم ن – 9).

وبالنظر لحجم الخلية الأوليّة، يمكن إدخال أل ر.ن.ام mRNA في السيتوبلاسم بالحقن المجهري Microinjection، ويستعمل لهذه الغاية أنبوب زجاجي شعري – كما يمكن إدخال أل د.ن.ا في النواة بالطريقة نفسها.

وتحوي نواة البيضة مخزوناً من الأنزيمات الرنوية الثلاثة RNA Polymerases يكفي لنمو الجنين، ليصبح في حدود السد 60,000 خلية وتساعد الأنزيمات الرنوية على انتساخ الددن. الدخيل.

وهكذا حضر – لأول مرة – بروتين الاساتيلكولين acetylcholine؛ وهو وسيط كيميائي تفرزه الأعصاب البار اسمبثاوية، من العضو الكهربائي فـــــــي سمك الراي أو السقن توربادو مرموراتا Torpedo marmorata.

حقن الرنا والدنا في بيوض الجزانوبوس الملقحة: يمكن إجراء الحقى المجهري للرنام mRNA المركب والمحفوظ مخبرياً، داخل بيــوض غــير هلامية ملقحة – في مرحلة الخلية الواحدة أو الخليتين.

وهكذا يتوزع الرنا بشكل متساو، في الخلايا "المتحدرة"، وتظهر الميزات، في بدء النمو. وهذا ما استعمل، على نطاق واسع لاختبار تلثيرات الجينات على النمو – ولا يزال هناك الكثير من التجارب الواعدة، في حقل حقن بيوض هذا الصفدع أو الخلايا أو الأجنّة.

استخدام البيوض والأَجنّة والثدييات "المجينية" (المحورة جينياً): من المستلزمات الأساسية إمكانية النقنيات الحديثة لانتزاع البويضات الملقحة والأجنّة الحديثة التكوين وزراعتها مخبرياً؛ ومن ثمّ إعادتها إلى أرحام أملت مستعارات لتكمل تطورها ونموها الجنيني.

وفي هذا الصدد، أخذ مهندسو الوراثة بويضات ملقحة من أبقار مميزة، وأدخلوها في أرحام بقرات عادية، وذلك لإنتاج الحليب أو اللحوم - كما قام البعض بتلقيح البويضات، في المختبر حتى تنمو ومن ثم تنقل إلى برادات خاصة، حيث تحفظ قبل أن "تحتضنها" أمّات مستعارات. على أن حقن الدنا في الأجنة - في مرحلة البلاستولا أو الجُذيعة؛ أي في حدود 30-4 خلية شم إدخالها في أرحام أمّات مستعارات، لا ينتج خلايا تتمتع - جميعاً -

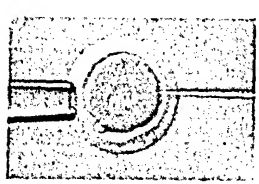
بكروموزومات ذات دنوات (ج.د.ن.۱) دخيلة - بل إن نسبة من هذه الخلايــــا تحمل هذه الكروموزومات بحيث لا ينتج الحقن المجهري للدنا أجنة ذات خلايا "مجينية" 100%، إلا في الجيل الثاني.

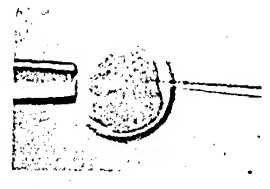
ولهذا جرى حقن البويضات الملقحة، بواسطة الفيروسات، داخل جسم الخلية - وفي هذه الحالة، نجد أن كل خلية من الجنين، وبالتالي من الحيوان، تحوى نسخة من الدنا الفيروسي.

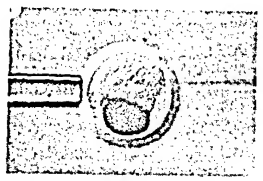
> إلا أن ما أحدث ثورة أو انقلاباً، في إنتاج الفئران المجينية، هو الحقن المجهري في أحد نواتي البويضة الحديثة التلقيح (النواة البدائية الذكرية أو الأنثوية Pronucleus، على أن تحقن الأولى لكبر حجمها)، كما يظهر في الشكل: (رسم ن .(10 -

ويعد انصهار النواتين وتكون النواة الثنائية (2n) للبيضة الملقحة، تررع الأجنة المحقونة مخبرياً، حتى المرحلسة الأولى (المــورولا morula) أو الثانيــة (بالستولا) من النمو، وتنقل السي أمسات مستعارات (جــوردون ورادل 1981 .(gordon & Ruddle

وينتج عن هذه التقنية 40-30% مين الأجنة التي تحوي الدنا الدخيا (لاسي ومعاونوه .Lacy & Al). ممّا يتيح انتقال هذا الدنا، عبر الخلايا الجرثوميـــة







رسم ن - 10: حقن الننا في النواة البدائية لبيضة فأر ملقحة حديثا

Germ-line، وعلى العموم، ينتقل الددن الدخيل بشكل متوازن، في الفئران المجينية، عبر الأجيال.

إدخال الجينات في الخلايا الحيوانية، عبر الفيروسات الإرتجاعية: سبق البحث في دور الفيروسات – وبخاصة الإرتجاعية منها – في نقل "المورثات" – وهناك آلية واضحة لاندماج الدنا البروف يروني (المتحدر من الرنا الفيروسي بعد دخوله الخلية مزوداً بالأنزيمات الضرورية) مع الطاقم الجيني للخلايا المصابة. والملاحظ أن نسخة واحدة من الدنا البروفيروني تلتصيق بالكروموزوم، عند نقطة معينة. ومع أن هذه النقطة غير محددة، إلا أن النصاق الدنا البروفيروني يتم عند موضع واحد بالنسبة لتتابعات الفيروس. وتؤدي إصابة الأجنة بالفيروسات المحورة أو الطبيعية، إلى الاندماج مع الخلايا الجرثومية، وبالتالي إلى تكون حيوانات مجينية.

وبالاختصار، فإن هذه الطريقة بسيطة؛ إذ يكفي أن تؤخد أجنه، في مرحلة الثماني خلايا، وتعرض على مجموعه كثيفة من الفيروسات، ومن شمة تحمل إلى أرحام أمّات مستعارات – غير أن من مضار هذه الطريقة، إمكانية ظهور مزايا جديدة، غير مرغوبة، وتوزع الجينات بشمكل غير متوازن، وتفاعل بعض التتابعات البروفيرية مع الجينات الغريبة، وغيرها من المضار.

ومن الطرق الأخرى لإنتاج الفئران المجينية، إدخال خلايا جنينية ES ومن الطرق الأخرى لإنتاج الفئران المجينية، إدخال خلايا حقال دنا في Embryo-derived stem وتدعى هذه الطريقة Marquers أو إدخال دنا في خلايا حقيقيات النوى، واندماج واسماته Marquers مع طاقمها الجيني) في أجنة الفارة ونقلها بواسطة فيروسات ارتجاعية مجينية.

وأخيراً - لا آخراً - هناك طريقة التحوير البكتيري Transduction، وتتلخص في تحوير جينات البكتيريا بواسطة البكتريوفاج - ويتم ذلك بحقن د.ن.ا البكتيريا، أو أحد جيناتها، في الوعاء البكتيري بواسطة الفاح، مما يجعلها تلتصق في مكان محدد، لا تتعداه، من الكروموزوم.

التكاثر والاستنساخ

١ - الخلية: Cell, Cellule

نظرة تاريخية: ترجع الكلمة إلى النصف الثاني من القرن السابع عشر؟ عندما لاحظ العالم الإنكليزي روبرت هوك Robert Hooke سنة 1635، تحت مجهره، وأثناء تفحصه شريحة من الفلين، أن هذه القطعة تحرى تجاويف صغيرة فارغة سمّاها خلايا، مقارنة بخلايا النحل أو خلايا السجن – وقد وستع العالم الإيطـــالي مــالبيغي Malpighi مفهوم الخلية، ليشمل - بعد عدة سنوات - مختلف أعضاء النبات - حيث بيّنت أبحاثه أن الأكياس الصغيرة المستعمرات

Vésicules التي تشكل قسماً من الأعضاء النباتية تتالف رسم س - 1: قطعة من القلين من غلاف قاس يحوي قليلاً من السوائل. (رسم س - 1).

وفي العام 1824، وضع عالم النبات الفرنسي دونروشيه Dutrochet عناصر مستقلة متلاصقة أو متجاورة مختلفة الأشكال قائلاً: "إن الخلية هـــى

أصل كل شيء في الأنسجة النباتية" - وهكذا اكتشفت الخلية على يد العلماء النباتيين.

وحوالى سنة 1840، ولدى در استه للحيوانات المجهرية البدائية، الأميب (رسم س - 2)، أتى عالم الطبيعة الفرنسي دوجردان Dujardin علمي وصف رسم س - 2: الأميب الخثيرة الشفَّافة المرنة التي يتألف منها جسم تلك

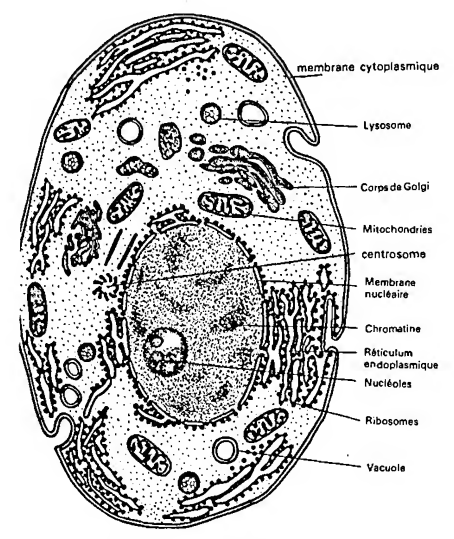
الحيوانات التي تمتاز بقابلية التقلص والتمدد، على شكل أطراف متحركة أو شبه أرجل Pseudopodes – وأخيراً – وبعد أبحاث دوجردان، تغير مفهم الخلية؛ بحيث أصبحت وحدة المادة الحية التي تتكون من كتلة صغيرة مسن البروتوبلاسما Protoplasme أو الجبِلَّة – ولا يشكل الغلاف القاسسي، سوى إفراز لهذا الجُسنيم الخلوي.

(أ) عناصر الخلية: التركيب الكيميائي للبروتوبلاسم: يتالف الجسم الخلوي للميكسوميسات Myxomycètes (فطريات تعيش على النباتات وتتميز بجسم خلوي أو بلاسمود Plasmode عاري) من الماء ومن مواد غير ذائبة هي - في غالبيتها - بروتينات (وأكثر ها نوكليوبروتينات هي - في غالبيتا أو الدهنيات - أمّا المواد الذائبة، فبعض البروتينات والسكريات - أضف إلى ذلك نسبة قليلة من الأملاح المعدنية لا تتعدى الوروينات وفوسفات الكلسيوم والصوديوم (يراجع كتاب أرقام في جسم الإنسان للمؤلف).

١) الخلية الحيوانية:

- 1 الجسم الخلوي Cytoplasme: (رسم س 3): وهـ و العنصـ رائساسي في الخلية. ويتكون من نظام شبه غروي Colloïdal متجانس، وهـ خثيرة شفافة لزجة قابلة لامتصاص المـاء، وفـي الخليـة الحيـة، يتمتـع السيتوبلاسم بحركات خاصة تدير الحبيبات الداخلية ويعتبر من الناحيـة الكيميائية مركب دهني بروتيني، ويشمل:
- 1) الكوندريوم Chondriome: وهو مجموعة جُسَيْمات (كوندريوزوم Chondriome) تساخذ أشكال حبيبات (ميتوكونسدري (Mitochondries)، أو عُصيّسات وخيسوط (كوندريوكونسست (Chondriocontes) ويتغير الشكل تبعاً لعمسر الخليسة وحجمها –

فالكوندريوم - في الخلية الشابة، حُبَيْبات صغيرة، كروية، في حدود الميكرومتر (6m-10) وتظهر، تحت المجهر الإلكتروني (290,000X) ذات غلافات مزدوجة؛ بحيث يتمدّد الغلاف الداخلي، على هيئة أصابع "كف" متداخلة (ر. أرقام في جسم الإنسان للمؤلف) - وتمدلاً فراغ الكوندريوم مادة كثيفة غير متبلورة، تتشر داخلها كريات مجهرية في حدود الد 50 ن.م. (1 نانومتر m = nanomètre)، وأخرى في حدود 12 ن.م. - ويعتقد أنها على علاقة بضبط المحيط اليوني الداخلي للكوندريوم. ويحوي الكوندريوم حامض الدرن.ا وحمامض الداخلي الكوندريوم.



رسم س - 3: الخلية الحيوانية كما ترى خلال المجهر الإلكتروني

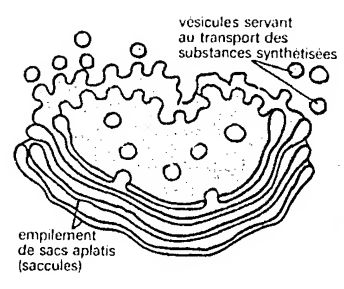
ويختلف عدد الجسيمات باختلاف الخلايا، وتنتشر لتشكل نقاط اتصال كثيرة مع الجسم الخلوي، وتلعب - بالتالي - دور الحافز Catalyseur في التفاعلات الكيمياوية الخلوية كالتأكسد والتنفس والإفراز داخل الخلية. إذ يغطي التمددات (الأعراف) الكثير من الأنزيمات الخاصة بهذه التفاعلات، فهي تعتبر - بحق - مولدات الطاقة الرئيسية.

وقد تأخر اكتشاف هذه الجسيمات لأنها سريعة التلف... فالحوامض والكحول ومذيبات الشحوم تتسبّب في تلاشيها السريع. كما أن تفحصها مضغوطة بين الرُقاقة والصفيحة الزجاجيتين تحست المجهر، لوقت طويل، والصدمات الخفيفة، والنقص الشديد في الضغط التناضحي ... Hypotonie ... يجعلها تنتفخ، لتتحول إلى حويصلات لا تلبث أن تتفتت وتختفي كلياً. (رسم س - 4).



رسم س - 4: الميتوكوندري

2) جهاز غولجي Golgi: ويوجد في بعض الخلايا، بالقرب من النواة، ويظهر – تحت المجهر الإلكتروني – بعد إتلاف الخلايا وتلوينها بتقنيات خاصة. وهو، نادراً، ما يشاهد في الخلية الحية. ويتالف الجهاز من وحدات الديكتيوزوم Dictyosomes؛ وهي أكياس مجهرية، أسطوانية، مسطحة، ملساء، ومكتسة؛ يتراوح قطرها بين \$0,5 و 1

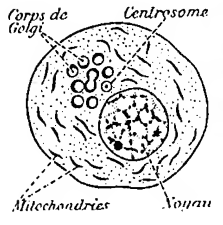


رسم س - 5: جهاز غولجي

 μ . وقد تكون هذه الوحدات على شكل الوحدات على شكل أنابيب مجهرية، في Δ° (الأنغستروم Δ° (الأنغستراث؛ وفي هذه ميكرومتراث؛ وفي هذه شبكة معقدة الستركيب (رسم Δ° (رسم Δ°).

ولهذا الجهاز دور في الإفراز وخاصة في خلايا الغدد فبالرغم من أنه يفتقر إلى الأنزيمات، فهو يساهم في تخزين ونقل المواد التي تنتجها الريبوزومات، ومن ثم إخراجها خلال الغلف الخلوي. (رسم س - 6).

ومن الناحية الكيميائية، تؤلف البروتينات 60% والدهنيات 40% من الجهاز.



رسم س – 6: خلية يظهر فيها جسم غولجي

3) الكرية المركزية Centrosome: كتلة

كروية صغيرة بروتوبلاسمية كثيفة، بجانب النواة، وتتوسطها حبيبة براقة، تدعى السنتريول Centriole – وتأخذ السنتريولات أشكال أسطوانات، في حدود 300–400 مللي μ أو ن.م طولاً، و150 مللي μ قطراً – ويتألف السنتريول من 9 وحدات، يحوي كل منها ثلاثة

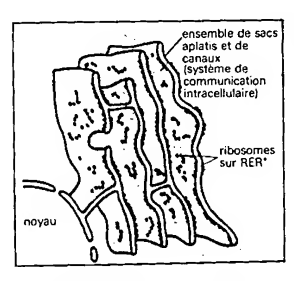
أنابيب مجهرية - وتنتظم هذه الوحدات كجوانب أسطوانة، وتظهر، بجانب السنتريول جسيمات تشع منها ألياف دقيقة.

وقد يكون السنتروزوم مركزاً لجهاز غولجي؛ فتشكل الديكتيوزومـــات Dictyosomes دوائر متوازية، حول هذا المركز.

ومن حيث الوظيفة، فالسنتروزوم جهاز الحركة، في الخلية - فيهو يحرك الشعيرات الخارجية - كما في السوطيات Flagellés حيث يوجد كُريّة، تحت كل شُعَيْرة - وفي بدء الانقسام الخلوي، يزدوج السنتريول، وتتحسرك كل كريّة لتحتل قطباً من قطبي الخلية، كما سنرى وتشكل نظاماً يؤمّن توزيع الكروموزومات.

4) التجاويف والفجوات Vacuoles: حويصلات مجهرية، مغلّفة، وغير محدَّدة الشكل والحجم، وتستخدم لتخزين المواد الغذائية، أو لتجميع النفايات الخلوية – وهي تحوي عصلاة غنية بمواد التخزين الضرورية للتبادلات بين الخلايا، وبين هذه الأخيرة والوسط الخارجي.

5) الشبيعة الداخليسة Réticulum endoplasmique تمتد بين الغلف والنواة، تمتد بين الغلف والنواة، وتتألف من أكياس مجهريسة، ومن قنوات وأنسابيب دقيقة تبطنها ثلاث وريقات. وتنقسل الكيماويات من خارج الخليسة، وخلالها، على صورة جسهاز الدوران الدموي – وتتمتع بعض



رسم س – 7: الريبوزومات والشبكة الداخلية

الغلافات الخارجية بأنزيمات متعددة للتحليل والهضم - أذ يوجد عليها كريات جدّ صغيرة هي الريبوزومات Ribosomes التي تلعبب دوراً هاماً في تركيب البروتينات. (رسم س - 7).

وهذا ما يميز الشبكة الخشنة. أما، في الشبكة الملساء، فلا أثر لمثل هذه الحبيبات. ومن ناحية أخرى، تقوم الأكياس أو التجاويف بالورن البروتينات، خارج الخلية.

6) الريبوزومات: حبيبات ملتصقة بثنايا الشبكة الداخلية، كما ذكرنا – ويبلغ قطرها حوالي °200A... ويتألف كل منها من وحدتين يقارب حجم الأولى ضعف حجم الثانية ويحوي جزيئين من حمض الرنا (ر. أرقام في جسم الإنسان للمؤلف) – وتتصل الريبوزومات بالياف مجهرية لولبية أو متعرجة لتشكل البرليزومات Polysomes، التي تُعتبر المعامل الرئيسية للبروتينات.

ويلاحظ أن الخلايا الأكثر نشـاطاً، في إنتاج البرونينات، غنيـة بالريبوزومات.

7) الليزوزومات Lysosomes: حويصلات دقيقة، تنفصل عن الديكتيوزوم، في جهاز غولجي وتحاط بغلاف من وريقة واحدة، تفرز الأنزيمات الخاصة بتفتيت الجزيئات المركبة وتحويلها إلى أخرى سهلة الاستعمال.

ويُختَمل أن تعزل الليزوزومات أنزيمات الهضم، في الجسم الخلوي؛ لتمنع انهضام الخلية، لأن انحلال الليزوزومات يؤدي إلى تلف الخلايا. وقد لوحظ أن الميتوكوندري والليزوزوم تتحلّل فور موت الخلية – مما يحمل على الاعتقاد أن لهذه الجسيمات دوراً في التغيرات النهائية، التي تحصل بعد الموت.

2 – الغلاف الخلوي (Cytoplasmique): تلسف الخلية طبقة شفافة مرنة، لا تتعدى سماكتها الميكرومتر الواحد أو المائسة "A وتتألف من القسم الخارجي للجسم الخلوي وتكون أكثر لزوجسة منسه ويمثل الحدّ الحي الفاصل بين الخلية ومحيطها، ويتكون الغلاف الخلوي مسن طبقتين من الدهنيات الفوسفورية Phospholipides، محصورتين بين طبقتين متقطعتين من البروتينات (1937 Davson & Danielli الموتين ودانيساللي). وتمكن هذه التركيبة للغلاف البلاسمي – وهي نفس تركيبة الغلاف التجويفي وتمكن هذه التركيبة للغلاف البلاسمي المرور بالنسبة للخلية؛ فهو يسسمح بمرور بعض الكيماويات، ويمنع البعض الآخر، تبعاً لحاجات الخلية؛ وممسا يلفت المقاومة الكهربية المرتفعة 1000-1000 اوم/سم² (ر. أرقام في جسم الإنسان للمؤلف) التي تتميز بها هذه الأغشية.

3 - النواة Noyau: جسم كروي الشكل، في الغالب، يكون - عدادة - وسط الخلية، محاطاً بغلاف خاص، هو الغلاف النووي. ويحوي سائلاً لزجاً، أشدَّ بريقاً من الجسم الخلوي، هو العصارة النووية أو السائل النووي، حيث النواة الدقيقة Nucléole - ويتكون السائل النووي من البروتينات النووية النواة الدقيقة Nucléoproteines (كالكروماتين السائل النووي من البروتين بدور ها، من الحامض النووي والبروتينات (الكروماتين بروتين نووي أو هستون نووي الحامض النووي والبروتينات (الكروماتين بروتين نووي أو هستون نووي الحامض النووي والبروتينات القلوية كالــــ Vert-de-méthyle والــــ والسومن هنا كانت تسميتها).

وبعض الخلايا عديمة النوى كالكريمات أو كريات الدم الحمراء – كمسا يحتوي بعضها أكثر من نواة، كما في الكبد والألياف العضلية المخططة.

وتشتمل النواة على:

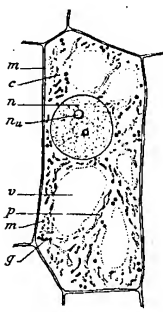
(أ) الغلاف النووي: ويتألف من طبقتين، يتركب كل منها مــن ثلاثـة أغشية، وتتخلله مسام كثيرة، يمكن للكيماويات أن تخترقها، وبذلك يضبط هذا

الغلاف مرور مختلف المواد، دخولاً إلى النواة أو خروجاً منها؛ كمــا هــي الحال بالنسبة للغلاف البلاسمي.

- (ب) النواة الدقيقة: حبيبة واحدة أو حبيبتان تلمع داخل السائل النووي. وتؤلف البروتينات تسعة أعشار المادة الجافة، على وجه التقريب، ويتكون العشر الباقي من الدر.ن.ا. ممّا يحمل على الاعتقاد أن هذه النواة الصغيرة تساهم في إنتاج البروتينات والحامض الرنوي.
- (ج) الحامض النووي أو الدنا DNA الذي يمكن أن يتحول بالنسخ اللي رنا RNA. ويتكون الحامض النووي من ثلاث جزيئات: الحامض الفوسفوري، والسكر الخماسي أو الريبوز Ribose والقاعدة القلوية. ويمكن أن تكون الأخيرة إحدى أربع قلويات: الأدانيان Adénine، والسيستين Cystine والغوانين Guanine، والثيمين Thymine أو اليوراسيل Uracile ويكون الدنا الكروماتين، التي تتحول بُعيد الانقسام الخلوي إلى كروموزومات، تحمل الجينات، ناقلة الخصائص والميزات الوراثية من جيل الي جيل، كما سنرى في التفاصيل.

اا ـ الخلية النباتية _{: (}رسم س ـ 8)

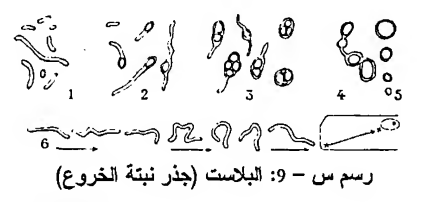
1 – الجسم الخلوي: 1) البلاست Plastes: إلى جانب الكوندريوم، يحوي سيتوبلاسم النباتات الكلوروفيلية، جُسيّمات مختلفة الأشكال والأحجام والألوان هي الجُبيّلة أو البلاست – وتنشأ هذه الأخيرة في الميتوكوندري، بعد أن تستركز فيها كيماويات غذائية أو أصباغ – وتعمل البلاست – كما يدل اسمها ثعبًر، باليونانية، عن الصنع) – على إمداد الخلية بما تحتاج إليه من مواد – فهي، إذن، أشبه بمعامل



رمىم س – 8: خلية نباتية من نسيج خارجي للبصلة

صغيرة واسعة الانتشار، داخل الجسم الخلوي - وأهم هذه الجسيمات:

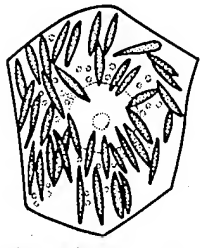
(أ) اللوكوبلاست Leucoplastes: لا لون لها – وتنتسج النشاء الدي تتكدس جزيئاته داخلها. (رسم س – 9) كما يشاهد ذلك في حبات البطاطال ودقيق القمح. ولذا سميت بالأميلوبلاست Amyloplastes – وهسي عناصر متخيطة ملتوية مختلفة المظاهر حسب موقع الخلية بالنسبة لسرأس الجذر (الخروع) وبُعيد هذه النقطة، تحمل بعض الجبيلات حبيبات بيضويسة من النشاء – وقد تتطاول وتتمدد، في الوسط أو في أحد الطرفين. وفسي بعض الحالات، تفقد البلاست شكلها المتطاول وتظهر مليئة بخبيبات النشاء.



رسم س – 10: الكلوروبلاست والكروموبلاست ch كلوروبلاست، 3: كلوروبلاست وداخلها حبات النشاء، 4: كروموبلاست وتحوي حبات الكاروتين، 5: كروموبلاست الليسيا، 6: كلوروبلاست وحبات نشاء، 6c بلورة كاروتين (ب) الكلوروبلاسية (ب) الكلوروبلاسية المسلمات كروية أو بيضوية خضراء – وتتواجد في كافية الأعضاء النباتية الخصيراء، وفي السيوطيات كالأوغلان وفي السيوطيات كالأوغلان الكلوروبلاست على أربعة المسلغ ملونة؛ اثنين خضراوين (كلوروفيل) هما الأكثر نسبياً،

وواحد أصفر هو الزانثوفيل أو يَصفُور xanthophylle، وواحد أحمر بكمية لا تذكر هو الكاروتين Carotene. كما تشتمل على ركيزة غير ملوتة أو سوبسترا Substrat تتلوّن بأصباغ الميتوكوندري.

وتحوي الكلوروبلاست مادة النشاء، كما اللوكوبلاست وتنشأ من ميتوكوندري نشيطة وجد مخلقة. وتساهم الكلوروبلاست في عملية التمثيل الكلوروفيلي التي تنتج الكيماوات العضوية إنطلاقاً من جزيئات الماء وثاني أوكسيد الكربون.



رسم س- 11: خلية من ورقة تويج تظهر فيها الكروموبلاست المغزلية

(ج) الكروموبلاست ت Chromoplastes (كرومو: لون): (رسم س – 11) تأخذ أشكال غير منتظمة، من متخيطة مسع تمتدات إلى عنطاولة مغزلية، معينة، أو مثلثة، مقعرة الجوانب إلى بيضوية... وتتلون الكروموبلاست بالأصباغ التالية: الزانثوفيل الأصفر الذي يكون في الكلوروبلاست بنسبة ضئيلة والسذي يلون الأوراق المصفرة، والكاروتين الأحمر الموجود كذلك في الكلوروبلاست، ويلون – حسب نسبته كذلك في الكلوروبلاست، ويلون – حسب نسبته

- الأزهار والثمار بالأحمر والأصفر البرتقالي بالإضافة إلى الليكوبان الأحمر. وتصنع هذه الديسكات المجهرية الصبغين الأخيرين على شكل بلورات، أمّا الزانثوفيل فتتجه بشكل غير متبلور.

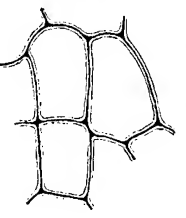
و تظهر هذه الأصباغ الثلاثة، في الوقت نفسه الذي يتلاشى فيه الكلوروفيل، كما في البندورة، إذ تبدأ – كما هو معروف – خضراء، شم تتحول تدريجياً إلى حمراء حسب توافر كل من الأصباغ المذكورة.

2) السنتروزوم: لا يتواجد في النباتات العليا.

3) التجاويف: هي أكبر حجماً، في مملكة النبات.

4) الغلاف البلاسمي (السيتوبلاسمي): - إذا وجد - يكون مغطّى

بغلاف هيكلي من البكتو - ساليلوز -Pecto المصنع، داخل الخلية النباتية. (رسم س - 12) ويتكون الغلاف المهيكلي، استثنائياً - عند بعض النباتات العليا - من السلليلوز النقي، كما في الغوسيبيوم السلليلوز النقي، كما في الغوسيبيوم Gossypium، من فصيلة الخبازيات



رسم س - 12: غلافات سللولوزية - بكتية

والغلاف السلليلوزي يعطي النبات شكله وصلابته ويبقى محتفظاً بتركيبته، حتى بعد وفاة الخلية.

وبعض النباتات السفلى كالهُلاميات Myxomycètes، ذات خلايا غــــير مزودة بغلاف هيكلي سلليلوزي؛ إلاّ أن ســـبوراتها Spores محميّــة بــهذا الغلاف.

١١- التكاثر الخلوي

I - التكاثر اللّجنسي: 1) الانشطار scissiparité: وهو الأوسع انتشاراً

Θ A

Θ Θ Β

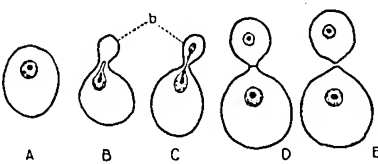
Θ Θ Θ

رسم س – 13: انشطار خلیه سبیروجیر بين البكتيريا والأحياء الدنيا وأكثر النباتات المتطورة، والحيوانات المتعددة الخلايا.

ويلخص الشكل (رسم س ^C - 13) الانشطار الخلوي بثلاث مراحل = المرحلة A، وتظـــهر فيها الخلية مع نواتها؛ المرحلة B، وفيها يتكون حاجز في الوسط (غشاء عرضي)؛ والمرحلة C، حيث تنمو كل من الخليتين لتصبح في حجم الخليسة الأم.

2) النبر عم Bourgeonnement, gemmiparité: وبه تتكاثر أحادية

الخلايا Protozoaires، وبعض الفطريات كالخمائر – ويشمل خمس مراحل: (رسم س - 14)



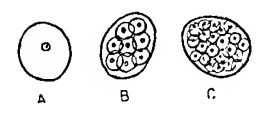
رسم س - 14: الانقسام بالتبرعم لخلية الخميرة

ويمثــل الرســـم A المرحلة الأولـــى، حيـــث

يتشكل نتوء أو برعم على الخلية الأم (B)، لا يلبث أن ينمو (C) ويستقل عن هذه الأخيرة، إذ يتكون غشاء بينهما (D)، ومن ثم - وبعد أن يكبر - ينفصل البرعم عن الخلية الأصل، ويصبح خلية بالغة (E) يمكن أن تتبرعم، بدورها.

3) التجرثم Sporulation: ويشاهد عنذ السوطيات Flagellés، والطحالب

- ويؤدي التجرثم إلى تكون خلايا داخك الخلية الأم A، يكثر عددها كلما صغر حجمها B, C و لا تلبث هذه الخلايا أن تتحرر وتنتشر، بعد تفسخ الأغشية الحاجزة، وتشكل الأبواغ Spores، التي تتطور - كل منها - لتصبح مخلوقاً جديداً. (رسم س - 15).



رسم س – 15: تكون الأبواغ لطحلب أخضر وحيد الخلية

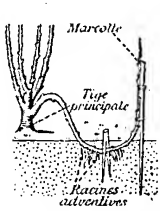
- 4) التكاثر الطبيعي بالأعضاء النباتية: بالإضافة إلى ما ذكر يمكن التكاثر بالأعضاء التالية:
- (أ) الجذوع: في حال الفريز، يمتد الجذع على الأرض، وتنمو له جذور، تتحول فيما بعد إلى نبتات كاملة كما أن بصلات الزنبق والتوليسب والجاسنت... وهي من الجذوع الأرضية يمكن أن تنتج، مسع السبراعم نبتات جديدة بالغة.
- (ب) الأوراق: إذا غرست أوراق الدروزارا Drosera في تربة رطبة، أمكن الحصول على نبتات مستقلة، ذات جذور طبيعية. وكذلك الحال بالنسبة إلى ورق الصبّار وغيرها.
- (ج) البصيلات: وهي براعم محورية، تحت إبط الأوراق، تسقط علي الأرض، لتنمو نبتات جديدة وتشاهد في بعض أنواع الزنابق وقد تكون البصيلات على الجذور، كما نرى في شجر الحور مثلاً.

كما يتكاثر العديد من النباتات بطريقة الافتسال Bouturage فيقطع غصين صغير من الجيرانيوم Geranium، ويغوس في الأرض، حيث تنمو جذور عارضة جانبية -

وهذه الطريقة شائعة بالنسبة للكرمة والسورد والصفصاف وغيرها. (رسم س - 18).

وهناك طريقة أخرى للتكاثر النباتي التجريبي،

وهي طريقة الترقيد Marcottage – وتتلخص في مني أحد الفروع، وطمره في التراب، دون فصله

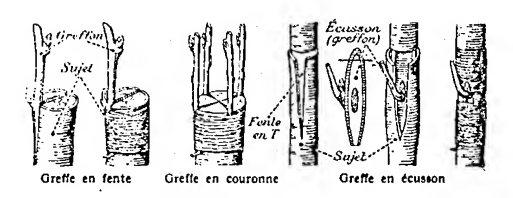


رسم س – 16: الترقيد

عن الجذع - فيتكون - بعد وقت - جذور عارضة - وعندها، يمكن فصل الفرع، كما في الشكل: (رسم س - 16).

وأخيراً - لا آخراً - تتكاثر بعض النباتات بالتطعيم Greffage - وهــو على ثلاث طرق:

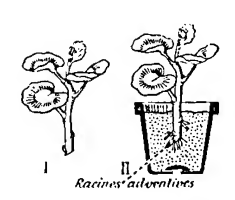
1- التطعيم بالشق: يقطع الجذع ويشق الوجه المقطوع حيث يدخل في الشق عرق صغير يحمل البراعم، وذلك من النبتة التي يراد تكثيرها لميزة فيها. وبعدها يشد العرق في الشق برباط صوفي. (رسم س - 17).



رسم س - 17: التطعيم بالشق

2 - التطعيم التاجي: بعد شق الوجه المقطوع شقاً واحداً أو أكثر، يدخل عدد من الفروع أو العروق المبرعمة.

3 - التطعيم بالبراعم: وهو الأكتر شيوعاً... يكون "الطعم" قطعة من القشرة تحمل أحد البراعم. وتدس في شق على شكل T، في قشرة النبتة المراد تطعيمها. ويستعمل للورد وبعض الأشجار المثمرة.



رسم س - 18: الافتسال

5 - التكون البكري أو الولادة العذرية Parthénogenèse: يمكن تفعيل البيضة بغياب النطفة لتكون، في بعسض الفصائل النباتية كالخمائر والسرخسيات، والفصائل الحيوانية - عدا الثدييات - جنيناً سوياً. ويمكن أن يتم هذا التفعيل طبيعياً أو صنعياً.

ففي التكون البكري الطبيعي (لا فقاريات وخاصة الحشرات وبعض الفقاريات كالزواحف والطيور)، يتضاعف الطاقم الجيني تلقائياً – وهذا مسا يلاحظ عند الكثير من الطحالب، حيث يمكن أن تتحول الأمشاج من الجنسين إلى أجنة سوية.

ويمكن إحداث التكون البكري بوسائل عديدة (الحرارة، زيادة تركيز اليونات المعدنية كيون الكلسيوم ++Ca اللوخز بالإبرة، التيار الكهربي، أشعة X، الكيماويات كالحامض الخلي A.acétique والبوتوريك. Butyrique وغيرها...)؛ وذلك بالنسبة للكثير من الحيوانات والنباتات.

- 6 فقد الألقاح Apogamie: أو النمو دون القاح لنبات بوغي Apogamie ثنائي الصبغيات (2n)، انطلاقاً من نبات مشيجي Gamétophyte أحادي الصبغيات (n)، وذلك بطرق عدة.
- 7 فقد التنصف أو التخيط الاختزالي Aposporie: أو تحول النبات البوغي إلى نبات مشيجي دون انقسام اختزالي. ويكون إما عن طريق الأبواغ الرباعية Tetraspores، أو من خلية ما من النبات البوغي.

ويشاهد فقد الألقاح والتنصف - في الغالب - لدى الفطريات، والطحالب، والنباتات العليا.

اا – التكاثر الجنسي أو التوالد (عند الحيوانات):

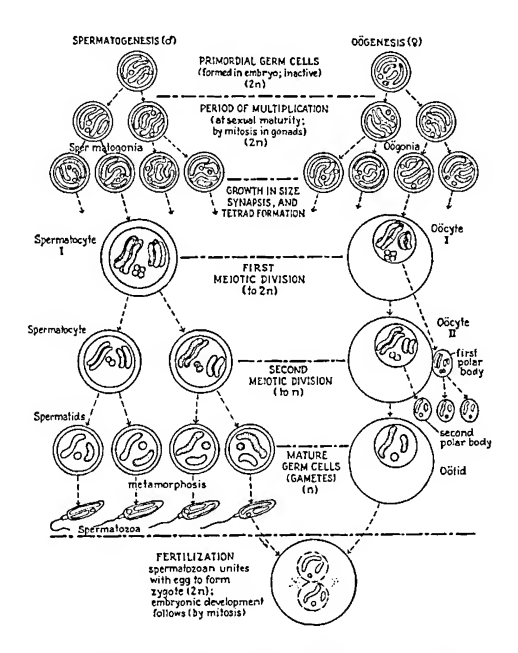
هو التكاثر عن طريق إنتاج خلايا جنسية، هي الأمشاج (الأعراس)؛

ومن ثم تلقيح أو أخصاب البويضة أو الخلية الأنثى بالخلية الذكر – ويتضمن ذلك أعضاء خاصة، هي الأعضاء أو الغدد الجنسية. وهذه الأخيرة، هي عند الثدييات، وغيرها المبيضان، التي تنتج البويضات، والخصيتان، التي تنتج النطف أو الخلايا الذكرية. وفي هذه الحالة، يتم الأخصاب بانصهار محتوى النواتين الجنسيتين وينتج عنه البيضة الملقحة أو الزيغوت Zygote، وهي خلية واحدة، لا تلبث أن تنقسم إلى $2 \longrightarrow 4 \longrightarrow 8 \longrightarrow \dots$ لتشكل الجنين.

1 ـ تكون الأمشاج وتطورها:

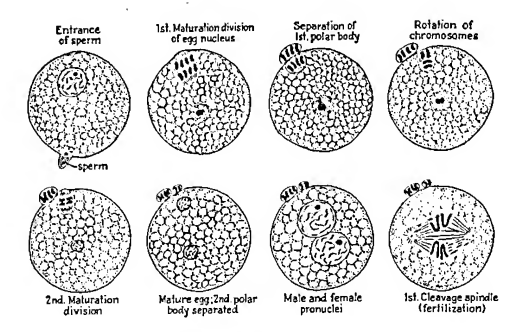
- (أ) تطور المشيح الذكري Spermatogenèse: بعد النضيج الجنسي للذكر، عن طريق تكاثر الخلايا، تصبح الخلايا الجرثومية كاثر، بدورها، وتنصو المنسليات المنوية أو النطفية Spermatogonies، التي تتكاثر، بدورها، وتنصو لتتحول إلى خلايا نطفية Spermatocytes أولية، فثانوية وخلل مدة قصيرة، يزداد حجم الخلية الذكرية قليلاً وتنمو هذه الخلية، منقسمة النصافياً إلى أربع خلايا، تعرف كل منها بطليعة النطفة Spermatide أفردية الصبغيات n) ومن ثم تتكيف الخلية الطليعية، فتصبح قادرة على السباحة واختراق أغشية البويضة... فتصير نطفة كاملة Spermatozoïde من رأس وجسم وذيل. (رسم س 19).
- (ب) تطور المشيج الأنثوي Oogenèse: تنقسم الخلية التناسلية أو الجرثومية البدائية، في كل من المبيضين إلى أربع منسليات بيضية Oocytes تنمو لتصبح خلايا بيضية والمنتقبة منانوية ثنائية الصبغيات (2n) وذلك بعد وقت طويل، بالنسبة لتطور النمو الذكري؛ فقد يأخذ النمو، عند الأنثى، حوالى التسع سنوات كما يتزايد حجم تلك الخلايا عشرات المرات ولا تلبث نواة الخلية البيضية الأولية أن تتحول إلى كرية

قطبية أولى First polar body، ونواة الخلية الثانويسة إلى كريسة قطبيسة ثانية Second polar body – وفي هذا الوقست، تنقسم الخليسة الثانويسة – انتصافياً – وتنضج على شكل خلايا جرثومية؛ هي طليعة البويضسة المنافيسة والنثوي أو البويضة Ovum فردية الكروموزومات (n). (رسم س – 19).



رسم س - 19: تطور المشيجين: الذكري (إلى اليسار) والأنثوي (إلى اليمين) وعملية الإخصاب

(ج) الإخصاب أو التلقيح Fertilization: (رسم س - 20)



رسم س - 20: تطور البويضة والنطقة والإخصاب عند دودة الأسكاريس الأسطوانية

1 – الإخصاب الطبيعي: يتم باندماج نواتي المشيجين أو العروسين فرديّتي الصبغيات (22 كرموزوماً جسدياً + صبغي جنسي واحد، في كل مشيج، عند الإنسان) فتتكوّن نواة البيضة المخصبة أو الزيغوت – وقُبيل الاندماج، تشكل نواة المشيج الذكري سلفة النواة الذكرية Pronoyau mâle.

2 - الإخصاب الصنعي: في بعض الحالات، يلجأ الاختصاصي إلى الإخصاب المخبري - فَتُنتزَع من خلايا اللجنين الثمانية - بُعَيْد الانقسام الثالث - خلية واحدة تخضع للتحليل البيولوجيي - فإذا وجدت متمائلة الزيغوت Homozygote، طرح الجنين؛ لأن الميزة المرضية ستظهر فيه حتماً، حسب قانون ماندل الوراثي (ر. قبله) - وفي حال كانت الخلية مغايرة الزيغوت Hétérozygote، بالنسبة لتملك الميزة أو العيب، يحتفظ به.

وفي الحالة الأولى، يحمل كل من الجينين المثيلين Allèles، مــن الأب والأم الميزة المرضية الكامنة Récessif، فيظهر المرض أو العيب في الجنين - أمّا في الحالة الثانية، فلا تظــهر الأعـراض المرضية - لأن المـيزة الطبيعية، في أحد الجينين، تسيطر على الميزة المرضية في الجين الآخـر؛ فيُغترَسُ... في هذه الحالة الأخيرة - جنين أو أكثر، في رحـم الأم؛ لينشا طفلاً سويّاً، فيما بعد.

ويدخل، في إطار الإخصاب الصنعي، المعالجة الجينية Thérapie ويدخل، في إطار الإخصاب الصنعي، المعالجة الجينية واحد في واحد في طور التجارب – وقد أدخل جين سوي واحد في إحدى الخلايا الجنينية الجذعية ESC الفار (ESC Embyonic stem cells) وتبين ظهور هذا الجين في الخلية المنسلية وإمكان توريثها للأجيال اللاحقة.

وهكذا، يمكن أن يساعد الإخصاب الصنعي في تجنب الإصابة بمرض وراثى محدد، أو تصحيح عيب أو نقص بالمعالجة الجينية.

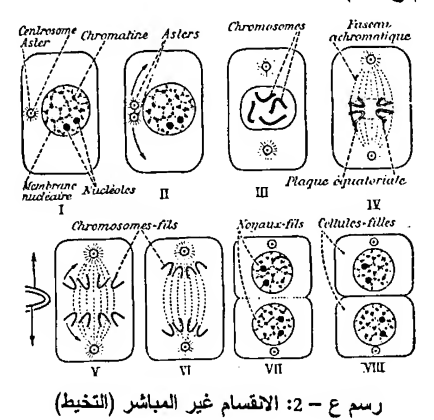
الانقسام الخلوي عند الحيوانات

I – الانقسام المباشر Amitose: في هذا الانقسام تتمدّد الخلية وتتطاول، ثم ينقسم جسمها ونواتها إلى خليتين، كما في الشكل: (رسم ع – 1) وهدذا الانقسام نادر الحصول.

على المناشر لكرية المناشر لكر

رسم ع - 1: الانقسام المباشر لكرية دم بيضاء

II – الانقسام غير المباشر (التخيط) Mitose: (أ) الانقسام التعادلي (رسم ع - 2).

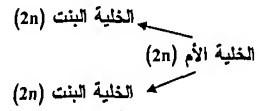


1 - انقسام النواة: ويشمل أربعة أطوار:

- (أ) الطور الأول Prophase في هذا الطور، يزداد الجسم الخلوي لزوجة، وتعظم كثافته، حول النقطة المركزية، وتتكون عندها خيوط مشعة لزوجة، وتعظم كثافته، حول النقطة المركزية، وتتكون عندها خيوط مشعة وما يلبث الجسم المركزي أن ينقسم إلى جسمين مشعين Asters لحيل كل منهما قطب الخلية وفي هذا الوقت، تختفي النواتان الدقيقتان كما تتحول الكروماتين إلى عدد من الكروموزومات (ثابت ومحدد في كل نوع من الأحياء. ويعبر عن هذا العدد بالصيغة 2n). وينشطر كل كروموزوم إلى شطرين متطابقين هما الكروماتيدان Chromatides اللذان يبقيان متصلين بواسطة السنترومار Centromère.
- (ب) الطور الثاني Métaphase: وفيه يتلاشى الغلاف النووي، ويظهر المغزل اللالوني Fuseau achromatique الذي يتكون من لييقات دقيقة غير قابلة للتلون بين قُطبَي الخلية حيث النقطتان المشعتان. وتستقر الكروموزومات ضمن مُسلَط متعامد مع خط القطبين، وتشكل ميا يعرف بالبلاك الاستوائي (حيث تكون رؤوس الزوايا معلقة بألياف المغزل وأضلاعها خارجه).
- (ج) الطور الثالث Anaphase: تتفصل أزواج الكروماتيدات، بحيث تنجذب إحدى فردتيه باتجاه نقطة مركزية، والأخرى باتجاه النقطة المقابلة. وفي هذا الوقت، تصل الكروماتيدات قرب النقطتين المشعتين (في عدة دقائق) ويكون عددها عند كل نقطة مساو لعدد الكروموزومات في بدء التخيط لذا سمي هذا الأخير بالانقسام التعادلي.
- (د) الطور الرابع Telophase: وفيه يختفي المغزل والنقطتان المشعتان، وتعود لزوجة الجسم الخلوي والتبادلات الخلوية إلى طبيعتها.
- 2 انقسام الجسم الخلوي: بعد انتهاء الانقسام النووي، يضيق

السيتوبلاسم عند المنطقة الاستوائية، بحيث تنفصل الخليت ان - البنتان - ويتكون، انطلاقاً من هذه النقطة، غلاف حاجز.

ويتضح، ممّا تقدم، أن الخلية الأم – والتي كانت تحوي نواتها العدد 2n من الكروموزومات – انقسمت إلى خليتين، تحمل كل منهما نفس عدد الكروموزومات (2n).

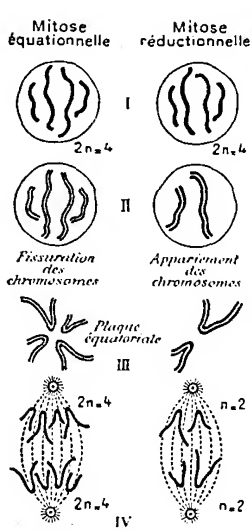


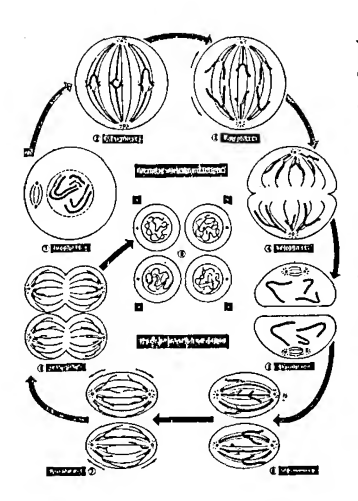
وتبعاً لانقسام كـــل كرومـوزوم أو صبغي إلى قسمين أو شطرين متطـابقين، فإن الميزات أو الصفات الوراثية تنتقـل - بمنتهى الأمانة - بالتساوي، إلى كل مــن الخليتين البنتين.

(ب) الانقسام الاختزالي أو المنصف Méïose: (رسم ع - 3).

وفيه يصبح عدد الكروموزومات، في النواة الوليدة، نصف ما كان عليه في نواة الخلية الأم - كما يحصل في تكون الخلايا الجنسية أو الأمشاج (غاميت) (ر. قبله) - وذلك تجنباً لتضاعف العدد النوعي من جيل إلى جيل. ويشمل مرحلتين؛ تمرّ، في

كلتيهما، الخلية بالأطوار الأربعـــة التــي سبق وصفها:





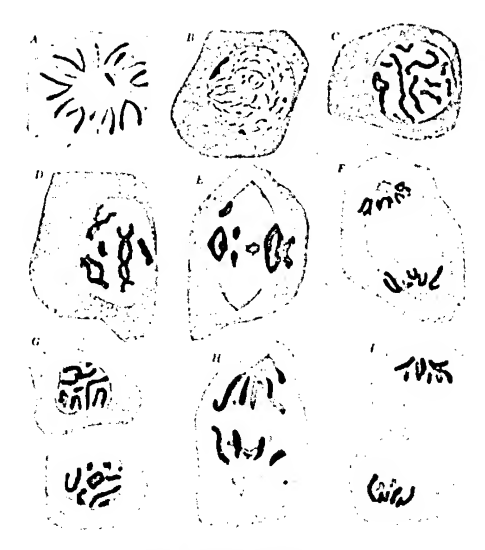
رسم ع - 4: الانقسام الاختزالي لخلية حيوانية

1 - المرحلة الأولسى أو الانقسام الاختزالي: تبدأ بتكرت الكروموزومات، وتجمسع كل كروموزومين متشابهين الواحد مع الآخر، على أن تبقى فردتا كل زوج ملتصقتين بواسطة القسيمة المركزية، أو السنترومار، كما في التخيط التعادلي. ثم تغلط الأزواج وتقصر، وينقسم كل كروموزوم إلى كروماتيدين أو شفعين -فيصبح كـــل زوج مــن أربعـــة أشفاع، ويسمّى، عندئذ، بالتاتراد Tétrade - بعد ذلك، تـزداد الكروموزومات غلظة وقصيرا، ويلتف كل كروماتيد حول شقيقه، عند نقاط التماس المذكورة،

حوالى الـــ 90 درجة، متخذة شكل عروات ــ كما يظهر المغزل اللاّلونـــــي. (رسم ع - 4).

وفي الطور الثاني، تحتل العروات وسط المسطح الاستوائي – ويتمييز الطور الثالث بابتعاد فردتي كل كروموزوم (أي كل كرومياتيدين شقيقين) نحو أحد قطبَى الخلية.

أما الطور النهائي، ففيه تتكون خليتان كاملتان مستقلتان؛ تحوي نواة كل منهما نصف العدد النوعي (الأساسي) من الكروموزومات – وتسمى الخليتان – فرديّتا الصبغيات – أبلويد Haplordes – وفي الواقع، تنشأ عن كل خلية أم مزدوجة الصبغيات ديبلويد Diplorde (2n) خليتان بنتان فرديتا الصبغيات (n). (رسم ع – 5 و ع – 6).



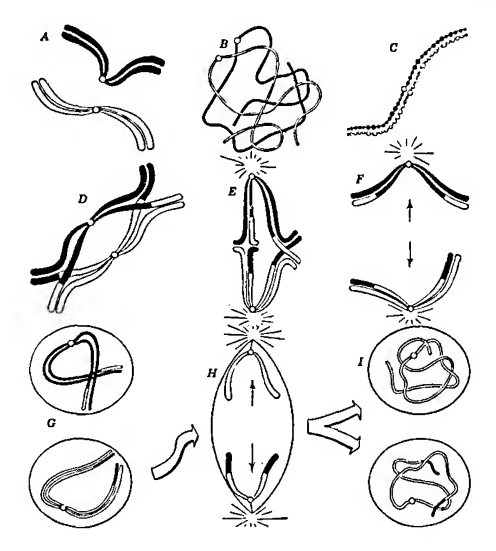
رسم ع - 5: الانقسام الاختزالي (ذكر الجراد)

ويحصل - في الغالب - كما يرى في الرسم، تبادل بين جزء أو أكسش من أحد الأشفاع وجزء آخر من شفع (كروماتيد) مجاور - وتعسرف هذه العملية بالمقايضة أو المبادلة (التصالب) Crossing-over (ر. أرقام في جسم الإنسان للمؤلف).

2 – المرحلة الثانية أو الانقسام التعادلي: تنقسم كل من الخليتين الفرديتي الصبغيات، إلى خليتين فرديتي الصبغيات كذلك – وهكذا تصبح الخلية الأم أربع خلايا فردية الصبغيات وباختصار، (رسم ع – 5 وع – 6):

أ. اختزالي أتعادلي

الخلية الأم (2n كروموزوم) → خليتان بنتان (n) → 4 خلايا (n) وتمر الخليتان خلال المرحلة الثانية (النهائية) - بأطوار التخيط الأربعة التي سبق وصفها، مع بعض التعديل.



رسم ع - 6: يمثل مراحل التخيط الاختزالي في رسم ع - 5

الاستنساخ Cloning

ويقصد به التوالد الخلوي اللاجنسي - ويكون بانقسام الخلية الأنشى، أو البويضة - بعد تضاعف صبغياتها - دون تلقيح أو إخصاب، من قبل الخليسة الذكر، أو النطفة، كما في التوالد الجنسي. وتكون النتيجة متطابقة، في الحالتين؛ إذ ينشأ عن البويضة، جنين سوي. وهذا ما حصل في تجربة النعجة دوللي، وغيرها ممّا سيكشف عنه العلم مستقبلاً.

وفي هذه الحالة، يستعاض عن النطفة، بتفعيل البويضة - كما سبق ذكره - في التكون البكري، أو الولاة العذرية، وبتحريض البويضة، يتضاعف عدد "الصبغيات".

و لا بد – لنجاح تجربة الاستنساخ – أن تكون الخلية، واهبة النواة، فــــي طور محدّد من أطوار الدورة الخلوية Cycle cellulaire.

الدورة الخلوية لحقيقيات النوى: يتطلب نمو حقيقيات النوى - وهـــي أحياء ذات خلايا مزودة بنواة مستقلة عن السيتوبلاسم بواسطة غلاف نــووي - زيادة في كتلة الخلية، وتضاعفاً في المــادة الجينيــة، وانقساماً؛ تؤمــن استمر ارية تعاقب الأجيال... وتحدث هذه السيرورات، في نظام دقيق، خــلال حياة الخلية، يعرف بالدورة الخلوية.

ففي البدء، تمر الخلية المزدوجة "الصبغيات" (2n كروموزوم) بفترة نمو وزيادة في كتلتها، تدعى الفترة G_1 (Growth) G_1 - وبالنسبة لخلية ذات دورة تمتد على 24 ساعة، تستمر الفترة G_1 حوالى العشر ساعات الأولى من الحياة - وتخصص هذه الفترة لنمو الخلية، وتهيئتها كيميائياً لتركيب الدن.ا.

وفي وقت محدد، يبدأ تضاعف المادة الجينية - وأثناء تركيب الــ د.ن.ا

الذي يستغرق الفترة Synthesis)، أي قرابة التسع ساعات، يتم نسخ د.ن.ا كافة الكروموزومات.

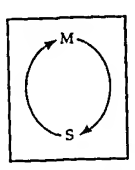
وبعد ذلك، تدخمل الخليمة Mitosis المرحلة الثانية مسن النمو أو Pre-DNA synthesis Post-DNA الفترة G2 - وتأخذ عادة أربـــع 0 synthesis ساعات، وتستمر حتى نهاية فترة الانقسام التخيطيي M (Mitosis)، التي تستغرق قرابة الساعة - وخلال الفيترة M أو فترة التخيط، ينفصل شفعا كــل من الكروموزومين الشـــقيقين، synthesis الواحد عن الآخر ويأخذ كل شفع

رسم ف - 1: بمثل مراحل الدورة الخلوية لخلية من خلايا الثدييات النموذجية

والملاحظ - في معظم الحالات - أن موقع الخلية مسن الدورة، مرتبط، بنسبة حجم السيتوبلاسما إلى حجم النواة، أو العكس - فأثناء النمو أو ق، تزداد هذه النسبة ازدياداً هلئلاً - وبعيد الإخصاب - الطبيعي أو الصنعي - تتقسم البيضة، بسرعة كبيرة، وتختصر الدورة الخلوية؛ لتمر من المرحلة M مباشرة إلى المرحلة S، فالمرحلة M من جديد - (رسم ف - مباشرة إلى المرحلة S، فالمرحلة M من جديد - (رسم ف - ك) ويستمر ذلك حتى يتحقق توازن معقول بيسن الحجميس السالفي الذكر، وعندها تتباطأ سيرورة الانقسامات.

(كروماتيد) طريقه نحـو إحـدى

الخليتين البنتين. (رسم ف - 1).



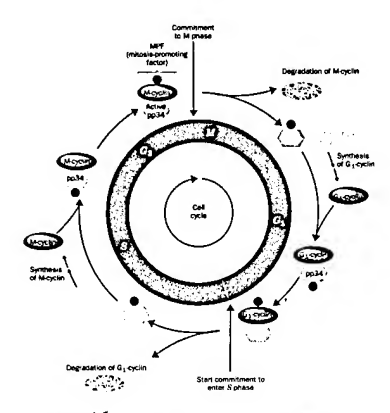
رسم ف - 2: يوضح كيف تمر البيضة المخصبة من المرحلة S مباشرة إلى المرحلة M، فالمرحلة S من جديد

وممّا يسرّع تركيب المادة الوراثية (الدنا)، في الطور S، تكوّن كمية كبيرة من الدنا، في السيتوبلاسما، أثناء طور النمو - والمعروف أن ضبط الدورة الخلوية يرجع إلى عدد من الجينات المكوّدة لأنزيمات وبروتينات معينة.

ومن مظاهر اضطراب الدورة، الانقسامات المستمرة – دون كـــابح أو ضابط حيوي – وهذا ما يؤدي إلى الأورام والسرطانات.

وتشمل ساعة الدورة الخلوية بروتينات خاصة، في النواة، هي تحت تأثير عوامل منشَّطة، وأخرى مُثَبَّطة. وفي حال تغلب الأولى، فإن الخلية تسرع في إنهاء دورتها وانقسامها.

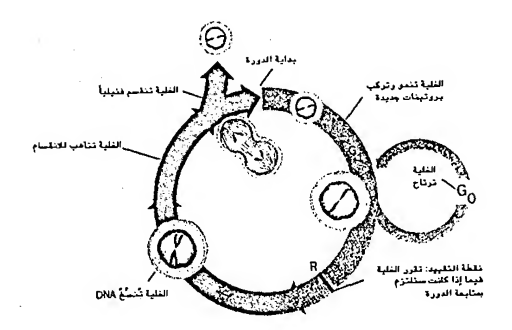
وتتقدم الخلية عبر أطوار دورتها الأربعة، بمساعدة السيكلينات Cyclines؛ وهي بروتينات تمر عبر دورات من الستركيب والتخزين والتصريف، أثناء هذا التقدم. (رسم ف - 3).



رسم ف - 3: بعض العوامل المعدّلة لتقدم خلية حقيقيات النوى في دورتها التخيطية

وفي نهاية المرحلة G_1 تمرّ الخلية بنقطة التقييد R (رسم ف G_1 حيث "تقرّر" الخلية إمّا التوقف، والاستراحة، عند الطور G_0 ، وإمّا متابعة الدورة، ودخول الطور G_1 وذلك بفضل أنزيمات خاصة (الكيناز G_1 سيكلين) يفعّلها ترابط السيكلين G_2 والسيكلين G_3 وعندئذ، تسنزع هذه الأنزيمات الفوسفات G_2 من الو G_3 والسيكلين G_3 وعندئذ، الطاقسة (adenosine tri-phosphate) G_3 مخزن الطاقسة ليحوله إلى G_4 (adenosine mono-phosphate).

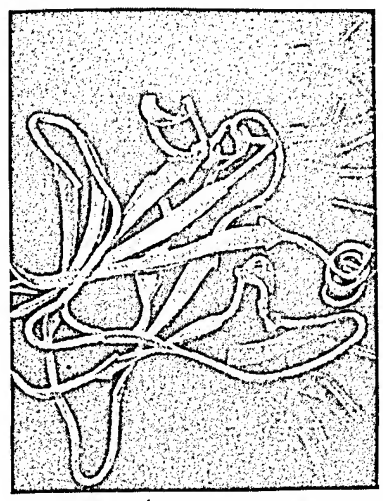
ومن ثمّ، تتقل الفوسفات إلى البروتين PRB، الكابح الرئيسي لساعة الدورة الخلوية – وعندما يتزود هذا الأخير بكمية كافية من الفوسفات، يتوقف الكبح، وتتحرّر عوامل الاستنساخ، حيث تقوم الجينات المعنيّة بانتساخ أنواع الحبح، التي تكوّد – في السيتوبلاسما – البروتينات الضرورية لتقديم الخلية، في دورتها. وهكذا يبدو واضحاً أن الإفراط في تفعيل البروتينات المنشطة (السيكلين D و E و CDK4) يجعل الخلية تستمر في دورتها؛ ممسا يؤدي إلى نشوء الأورام – وهذا ما يحصل – في المقابل – إذا ما أبطل الفعل التثبيطي لبروتينات أخرى (P. 53)، بحيث تنقسم الخلية، دون توقف، وينشا الورم – وذلك لأن هذه البروتينات تثبط جينات ورمية عديدة. ويؤكّد علماء الوراثة أن أكثر من نصف أنواع الأورام البشرية (سرطانات الرئة، والشدي، والمبيض، والقولون...) تنشأ عن تعطيل دور السبروتين P53، فسي تثبيط الجينات الخاصة بهذه الأورام.



رسم ف - 4: توضيح المراحل الأربعة للدورة الخلوية

والمعروف أن البروتين P_{53} ، ينتجه أحد الجينات الرادعة ويمنع نمو الشرايين، داخل الأورام السرطانية، وبالتالي تغذية الخلايا فيها، وانتقالها بواسطة التيار الدموي – إلى الأعضاء. وبهذا، يوقف، أو يبطئ نمو الورم على أنه معرض لطفرات تمنعه – هو الأخر – من أداء دوره. كما يوجد، في الجسم فيروس كامن (CMV) يستفيق، من وقت لآخر، وينتج بروتينا يعطّل عمل الد P_{53} – ولا يزال هذا الأخير موضوع تجارب العلماء الواعدة. ولذا أطلق عليه – بحق – اسم "حارس الطاقم الجيني" "Gardien du". (رسم ف – 5).

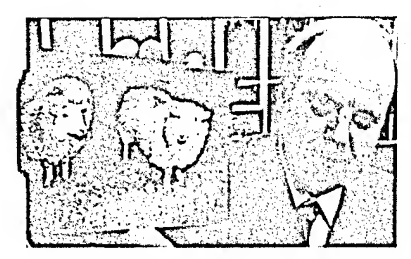
وبالإضافة إلى البروتين P_{53} ، يؤدي كبـــح البروتينــات PRB و P_{16} ، و P_{15} الله استمرار الانقسام فالسرطنة.



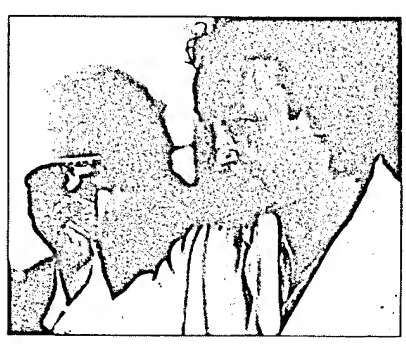
رسم ف - 5: الجين P₅₃ أو العنصر الأساسي السفيد في معالجة السرطان

وبالعودة إلى عملية الاستنساخ، فإن نجاح التجربة السكوتلاندية يعــود - ولـو جزئياً - إلى توقف الخلية التي أخذت من الضرع، عن نموّها، وتمايزها، وانتقالها من الطور G₁ إلى الطور Go – وهذا ما جعل نواتها تـــتزامن وتتلاءم - من حيث موقعها من الدورة الخلويسة - مع سيتوبلاسما البويضة - وهدذا ما لم يتمّ في التجارب السالفة، فأخفقت جميعها. ولعل السبب في ذلك، أنه - وفي الحالات الطبيعية - تكاد تكون النطفة والبويضة في نفس المرحلة أو الطور من الدورة الحياتيـــة، لحظة اندماجهما.

تجربة استنساخ دوللي Dolly



رسم ف - 6: النعجتان موراغ وميغان



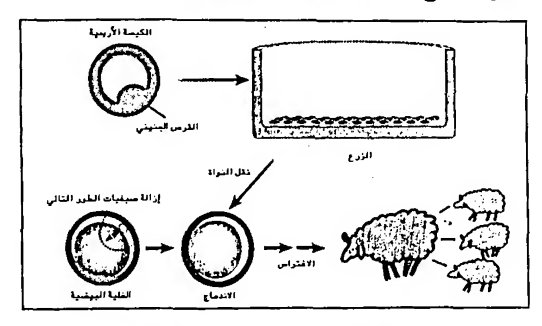
رسىم فى - 7: أحد علماء الوراثة في مختبر للاستنساخ

بها نسي إضافة مصل جنين البقر المغذي إلى الوسط، فأدّى "تجويع" الخلايا إلى رجوعها إلى الطور Go – والجديد – في هذه التجربة – أن النسواة لم

قبل استنساخ دوللّـــى، قام الفريسق السكوتلندي (معهد روزلين)، عام 1995، باستنساخ النعجتين موراغ Morag وميغان Megan (الرسوم ف – 6، ف - 7، ف - 8) - وكان سبق هذا الفريق، المذي يتزعمه كايث كامبل Campbell – الذي يعتسبر أبا تجارب الاستنساخ -فریق نیر فورست Near first الأميركي. وقسد استنسخ هذا الأخير أربعة عجول، انطلاقاً من خلايا الكيسة الأريميسة Blastocystes – وكسان نجاح التجربـــة محــض

صدفة؛ لأن التقنى المكلف

تؤخذ مباشرة من الخلية الجنينة، بل أخنت من إحدى حفيداتها، بعد أن زرعت في الزجاج - ويبدو أن هذا هو ما قربها من الطور Go.



رسم ف - 8: مراحل استنساخ النعجتين موراغ وميغان

وبعد استنساخ دوللّي، توالت التجارب، فاستنسخ الخروف "موللّي" فالعجل "جيفرسون" (شباط 1998)، والعجل الأنثى "مار غريت" (المعهد الوطني الفرنسي للبحث الزراعيي: آذار 1998).



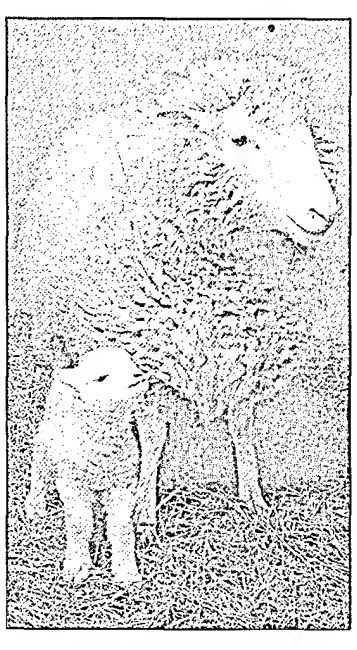
رسم ف - 9: صورة لمارغريت، العجل الأثثى

كما استنسخ الباحثون الأميركيون – وعلى رأسهم جايمس روبال Robl (من جامعة امرست Advanced cell (من مزرعة Advanced cell (من مزرعة المستايس عاده)

technology) (أيار 1998) أربعة عجول منطابقة؛ وقد بقي منها ثلاثة على عقيد الحياة، وهي بصحة جيدة.

وبالعودة إلى النعجة دوللي، قبل أن يدركها القدر المحتوم، فقد زوجت من خروف جبلي – من مقاطعة ويلز، و"أنجبت" الصغيرة "بوني" بصورة طبيعية، في الثالث والعشرين من نيسان 1998 (رسم ف – 10).

تقنية الاستنساخ: بعد الانقسام الانتصافي الثاني، وانقضاء 28-33 ساعة على حقن النعجة بالهرمون الموجّه للمبيض Gonadotropin وغسل البوق (GnRH)، وغسل البوب فالوب Oviducte) وغسل البوب فالوب PBS)، وغسل على 1% من مصل بمادة فوسفاتية مملّحة (PBS)، جنين البقر المغذي، تؤخذ خلايا البويضة من البوق، خلايا البويضة من البوق،



رسم ف - 10: دولي وبوني

وتنقل إلى وسط ملائم (M_2) يحوي 10% من المصل المذكور – وضمن درجة حرارة ثابتة (37) مئوية)، تحفظ الخلايا في جو يحوي 5% من ثابت أوكسيد الكربون، لحين الاستعمال.

بعد ذلك، يستأصل المغزل والصبغيات من الخلية، مع كمية قليلة جـــداً من السيتوبلاسما - ومن ناحية النواة، فهي تؤخه من أجنه، أخصبت بويضاتها إخصاباً طبيعياً، وذلك بُعيد مرور ثمانية أيام على الإخصاب -وتفصيلاً، تشرّح الأجنَّة، بعد استئصالها من البوق؛ ثم تزرع خلايا القـــرص الجنيني، دون الخلايا المغذية Trophoblastes (التي تتحول فيما بعدد إلى مشيمة) - ويتألف الوسط المغذي - في هذه الحالة - من خلايا الأرومة الليفية Fibroblastes لفأر، بعد إيقاف انقسامها. ويحوى الوسط 10% من مصل جنين البقر، و10% من مصل وليد البقر، ومقداراً من عامل تثبيل ابيضاض الدم البشري (Leukaemia inhibation factor (LIF) ويبقى القرص في الوسط مدة 5-7 أيام، ثم تفصل الخلايا المتكاثرة - الواحدة عن الأخرى - بأنزيم التريبسين. بعدها، تنقل الخلايا المفصولة إلى وسط جديد لتعطي أربعة خطوط خلوية؛ يبقى فيه الخط حوالي الأربع والعشرين ساعة لينقل -في مرحلة لاحقة - إلى خط جديد آخر - وتتكرّر العملية اثنتى عشرة مرة -وهكذا أمكن الحصول على خط خلوي مُنشأ وراسخ – وتدخل خلابا هذا الخط في حالة السكون Quiescence (الطور Go)، بزرعها مدة خمسة أيام في وسط لا يحوي سوى 0,5% من مصل جنين البقر. وبعد المصول على هذه الخلايا الساكنة بتجويعها كما سبق، ونرخ نواتها، زودت بالهرمون الموجّه Gonadotropin، ثم جرى تفعيلها بتيار متناوب (تبليغ شدته 1,25 كيلوفولت/ثانية)، وذلك لمدة 80 ميكروثانية. وبعدها، زرعت الخلايا في وسط (Tc 199) يحوي 10% من مصل جنين البقر؛ ثم دُمجَت بخليه ساكنة، بمساعدة تيار كهربائي متناوب لمدة 5 ثوان وثلاث نبضات من تيّار آخر أشدّ تُوتَراً، ولمدّة 80 ميكروثانية في وسط جديد (Tc 199).

وأخيراً، نُقِلت البويضات المندمجة بخلايا الخط الخلوي الساكنة (المنزوعة النواة) والمشتقة من القرص الجنيني لتزرع في الوسط السابق –

مضافاً إليه 10% من مصل جنين البقر ومحلول قليل التركيز من السيتوشالازين – Cyto-chalasine (كيماويات تمنع الانقسام الخلوي) – مدة ساعة واحدة. وبعدئذ، نقلت البويضات إلى بوق نعجة، خارج طور الليبيدو Libido أو الشبق الجنسي ثم عقدت نهايتا البوق – وبقيت فيه ستة أيام لتُسْتَخرج منه بعدها أجنة تغرس السوية منها – والتي وصلت إلى المرحلة



رسم ف - 11: النعجة دوللي بعد بلوغها الثمانية أشهر

التوتية Morula – في أرحام نعاج إناث (الأمهات البدائل Receveuses)، هيئت للحمال بحقنها بِجُرَع معينة من هرمون البروجسترون بحقنها بِجُرَع معينة من هرمون البروجسترون Progesterone. وهكذا، بلغت نسبة نجاح استساخ دوللي 1% – 0,36 وتجربة مرواغ وميغان والنعاج الأربع قاربت نسبة نجاحها على التوالي: 9,0% – 0,6... ونظراً لضآلة هذه النسبة، لم يعلن عن ولادة النعجة دوللي مثلاً، إلا بعد بلوغها حوالى الثمانية أشهر من العمر (رسم ف – 11).

وبالإضافة إلى التجارب السابقة، تم – في الوقت نفسه – استساخ نعجتين، أخنت النواة، في كل منهما من خلايا الأرومة الليفية Fibroblastes – وكان عمر الجنين – آنذاك 26 يوماً والمعروف أن خلايا الفيبروبلاست، خلايا ضامة، شابة، تنقسم لتكوّن النسيج الضام الليفي. كما استنسخت أربع نعاج أخنت النواة – لدى كل منها – من خلايا القرص الجنيني البالغ تسعة أيام من العمر – وكانت النوى تدمج – في كلّ مرة – مع خلايا مستخرجة من ضرع نعجة بالغة، في الشهر الرابع من الحمل؛ أي قبل الوضع بشهر واحد.

وبالعودة إلى تجربة دوللّي وتجربة موراغ وميغان، لا يوجد فرق أساسي بين التجربتين، كما يتضح من مجلة Nature – ويمكن – إذا كانت تقارير التجربتين صحيحة – الاستغناء عن الذكر، في هذا التوالد اللجنسي – كما يمكن استنساخ ذكور، إذا أخذت الخلايا من ذكر بالغ – إلا أنه يستحيل الاستغناء عن الأنثى؛ إذ تؤخذ منها الخلية البيضية، وفي رحمها تحمل الجنين المستنسخ! ومن ناحية أخرى، يحتمل نجاح التجربة، في حال عدم الاغتراس الموقت، في البوق المغلق.

وأخيراً واستطراداً، نكرار أن نجاح تجربة الاستنساخ يتوقف على مراعاة الطور أو المرحلة من الدورة الحياتية للخلية التي ستغترس نواتها في البويضة المنزوعة النواة (الصبغيات) Anucléé – إذ يجب أن لا تكون تلك الخلية، خارج الطورين G_0 و G_1 – وهذا سبب إخفاق كافة التجارب السابقة. ففي حال كانت هذه الخلية في مطلع الطور S_1 ، احتوى طاقمها الجيني على أكثر من ضعف عدد الكروموزومات (S_1)، وفي أو اسط الطور S_1 ، تحوي الخلية ثلاثة أضعاف هذا العدد (S_1) – أمّا في الطور S_2 ، فتكون كمية الدن. المور عدد الصبغيات أربعة أضعافه، في أحادية الصبغيات (S_1).

والمعروف أن نواة الخلية الجسمية مزدوجة "الصبغيات" (2n)؛ فنصف هذا العدد من الأم، والنصف الآخر المثيل من الأب – وكذلك الأمر بالنسبة لليضة المخصبة طبيعياً؛ فعدد "صبغياتها" (2n) – وبما أن هذه الأخيرة ستزود البويضة بالنواة، ومن ثم يتم تفعليها، فإن هذا التفعيل سيؤدي إلى تضاعف جديد؛ فتصبح الجملة الجينية (2n × 2)، مما يجعل الجنين يمسوت نتيجة شذوذ في عدد الكروموزومات. ففي الحالات الطبيعية، تكون البويضة الناضجة أحادية "الصبغيات"، ونواة النطفة تحوي العدد نفسه (n)، مما يجعلى البيضة المخصبة مزدوجة "الصبغيات" (2n)، لتنقسم، فيما بعد وتكون الجنين السوى.

بسبب ما تقدم، عمد العالمان ويلمت وكامبل إلى إعادة الخلايا (المنتزعة من جنين، في يومه التاسع، أو آخر في السادس والعشرين، أو من ضرع نعجة، في الثلث الأخير من الحمل، أي حوالى أو اخر الشهر الرابع)، من نهاية الطور G_2 ، أو الطور G_3 (في حالة الخلايا الجنينية)، أو من طور النمو G_1 (في حالة خلايا الضرع)، إلى الطور G_3 وذلك لكي تتلاءم نواة هذه الخلايا مع سيتوبلاسما البويضة التي يراد تخصيبها.

وتكراراً، نقول إن إعادة خلاب الضرع – وهي خلاب متمايزة Différenciées ذات وظيفة معينة (الإفراز)، بعكس الخلايا الجنينية – إلى الطور Go، وتحويلها إلى خلايا ساكنة (لا تنقسم ولا تنمو)، إنما أنجز بنقسل خلايا الخط الخلوي من وسط غني بمصل جنين البقر (10%)، كمادة مغذية اساسية، إلى وسط قليل التغذية (5,0%) – وقد أبقيت هذه الخلايا خمسة أيام، قبل اغتراس نواتها، في البيضة المنزوعة "الصبغيات" والمفعلة. وكان فريق علمي، من خارج إنكلترا، قد اكتشف أهمية هذا "التجويع" بعد أن سها أحد التقنيين كما ذكرنا – عن إضافة المصل إلى الوسط وهذا – في الظاهر السبب الرئيسي لنجاح تجارب الفريق السكوتلندي في استنساخ العجول الأربعة، وموراغ وميغن، ثم دوللي وغيرها.

وأخيراً - لا آخراً - من البديهي التأكيد أن خصائص الحيوان المستنسخ متطابقة، من كافة النواحي، مع تلك التي يتميز بها الفرد الذي اغترست نواته، في الخلية (البويضة) المنزوعة النواة - وذلك بعد أن تسم الحصول على هذه الأخيرة عقب انقسامين انتصافيين - فهي إذن واحدة من أربع خلايا فردانية أو أحادية "الصبغيات".

تقييم الاستنساخ

لعلَّ الاستنساخ – كتجربة علمية – لا يقل أهمية عن التجربة النوويــة – فكلتا التجربتين يمكن أن ترتفعا بالإنسان إلى أعلى سلَّم الرقي، أو تهبطا بـــه إلى الدرك الأسفل!

فما هي النواحي الإيجابية للاستنساخ، في حال استخدمه الإنسان لتطوره ورفاهيته؟ وكيف ينقلب – في المقابل - إلى سلاح فتاك يبيد البشر، ويقضي على سائر الأحياء؟

ومما لا شك فيه - ونحن على عتبة الألف الثالث - لا نزال مبتدئين، في ألفباء هذا العلم: فالتجربة لم تتعدّ، بعد، أنواعاً محددة من الثدييات! وحتى، بالنسبة لهذه الأنواع، فإن العلماء - في أرقى المختبرات، وأكثرها تجهيزاً - لم يتوصلوا إلى استنساخ النعاج، أو الخرفان أو سواها، إلا بعد محاولات كثيرة، وعلى امتداد فترات طويلة وبذل جهود مضنية وثروات طائلة - ومع كل ذلك، لم تتعدّ نسبة النجاح الواحد في المائة!

فهل بلغ التفاؤل بالوارثيين حدّ التطلّع إلى استنساخ من يرغبون من البشر؟ أو أنّ ذلك مجرد خيالات وأوهام، تعود بنا إلى الأساطير الإغريقية أو حكايات ألف ليلة وليلة؟! ولو سلّمنا، جدلاً، أن الإنسان سيصل – بعد قليل أو كثير من الوقت – إلى هذا الإنجاز، فكيف سيكون حاله؟ هل يكون قد جنى على بني جنسه، ودخل بملء اختياره إلى الجحيم؟ أو أنه سينعم – إلى ما شاء الله – في فردوس الدنيا، إذا كان هناك من جنة حقيقية على وجه هذه البسيطة؟!

فوائد الاستنساخ: كان هم البشر الأول - ولا يزال - الحصول على

الأنسب من نبات، وحيوان، وإنسان – وهذا مسا يتماشسى مسع "الاختيسار الطبيعي" و"بقاء الأفضل"! ومن هذه الحاجة، انبثقت فكرة التأصيل. فاختسار الناس الجواد العربي لسرعته وذكائه، والبقرة الهولنديسة للبنسها ولحمسها، وكلاب الصيد الإنكليزية، والدجاج الدانمركي... كما اختار شستول الكرمسة الأميركية لمقاومتها للحشرات، وبعض أنواع العنب السنركي لخلوه مسن البذور، والأرز اللبناني لجماله وخلوده وميزات خشبه...

وقد نُشرَت الصفات والميزات المنتخبة بالتزاوج تارة، وبالغرس وبالتطعيم والتلقيح تارة أخرى.

ومع انبلاج فجر الهندسة الوراثية، عرف العلماء كيف يسخرون الجينات في العلاج وفي الوقاية وفي زيادة المحاصيل وتحسينها وتنويعها...

وما فتى الإنسان يواصل أبحاثه، ويستهدي بخالقــه - تعـالى - وراح يتطلع إلى استنساخ مخلوقاته - إذ "ليس الاستنساخ خلقاً"، فــالصورة تقليـد الأصل، ولا تغني عنه، بل تستلزم وجوده! فقد قال - جلّت قدرته (ان يخلقوا ذباباً ولو اجتمعوا له) - وأنه - تعالى - أوجد المخ المفكر والعقل المدبّر، و (بدأ خلق الإنسان من طين) - فالفضل للمبتدي، ولو أحسن المقتدي - فـــ (تبارك الله أحسن الخالقين).

فالفائدة الأولى من الاستنساخ أنه خطوة على طريق التطــور العلمــي، ودرجة على سلّم الرقي الإنساني!

وهو بالنسبة للنبات، يوفر الكثير من الأنواع الممتازة؛ فَيلَبي إنتاج الفاكهة والخضار والحبوب... مثلاً حاجة النمو السكاني - وقد يصبح بالإمكان التغلب على التلوّث باستنساخ المزيد من بذور الأشجار ذات

الأوراق الدائمة الخضرة.. أو المقاومة للحشرات والجراثيم والأمـــراض، أو ذات المنافع الطبية المختلفة.

أمّا في مملكة الحيوان، فيمكن استنساخ مخلوقات أليفة مُمَيّزة وتدجينها لتكون في خدمة الإنسان، أو استنساخ جيل من الأنعام غزيرة اللبن أو مكتنزة اللحم، سريعة التكاثر أو معمرة... أو مجتمعات من النحل تمتنا بالعسل الوفير – كل ذلك ممّا يجعلنا نتطلع إلى القرن الواحد والعشرين بأمل ولهفة وشغف لا بوجل ورهبة ورعب!...

بالإضافة إلى أن العلماء سيستفيدون الكثير من الحيوان لإجراء تجاربهم، واستخلاص الوسائل الناجحة في الاستشفاء والجراحة...

ومن يدري لعل الغد القريب يلغي زرع الأعضاء البشرية ويستعيض عنها بأخرى لثدييات مستنسخة قريبة من الإنسان كالقردة والخنازير!...

. مضار الاستنساخ: إذا كان الاستنساخ مفيداً في استكثار وتوفير الإنتاج النباتي والحيواني مع بعض التحفظات - فهذه التجربة - في حال تطبيقها على الإنسان... وهو أمر جد مستبعد، يكتنفها الغموض، وتحيط بها الشبهات والمخاطر.

لذا كان من البديهي أن تسارع الدول - كالولايات المتحدة الأميركيــة وبعض الدول الأوروبية، إلى سن القوانين للحدّ من هذه التجارب. كما قلمت مرجعيات عالمية وروحية كالفاتيكان ومنظمة الصحــة الدوليـة والمؤتمـر الإسلامي... بإصدار توصيات لملاحقة هذه القضية العلمية الخطيرة.

إلاّ أن البحوث والتحريات لا تزال في بدايتها؛ سيتما وأن بعيض

- سيرورات هذه التجارب لا تزال سرية. وعلى سبيل المثال لا الحصـــر نذكر المضار والمخاطر التالية:
 - 1 تعذيب الحيوان، وتشويهه، والتضحية به؛ ولو كان لمصلحة الإنسان.
- 2 حتى في استخدام الجراثيم، أو زراعة الأعضاء، هناك خطر ظهور أعراض أو أمراض جديدة.
 - 3 اختلال التوازن السكاني، بسبب الاستغناء عن أحد الجنسين.
 - 4 مخالفة التعاليم والشرائع السماوية.
- 5 إلغاء نظام التزاوج والتبعية، وبالتالي نسخ العواطف الأبوية والعائلية. والاستنساخ - إذ ينفي مفهوم العائلة - يمحو معاني كرامة الزوج كاب ورب أسرة وبيت، وكرامة الزوجة كأم ومربية... فيفقد الأبناء شرف الانتماء، ويصبح الشعب جيلاً من اللقطاء، أين منهم أطفال الأنابيب؟!
- 6 التفجر السكاني، وما يستتبعه من أزمة السكن وزيادة العاطلين عن العمل بينما تسعى المجتمعات إلى تنظيم الأسرة وتحديد النسل وتشغيل العمال.
- 7 قد يؤدي الاستنساخ إلى إنتاج أشخاص مشوهين، أو مجرمين عندهم الاستعداد للإفساد والتخريب؛ فتضاف طبقة جديدة إلى شُدّاذ الآفاق والمعذبين وهكذا يمكن اعتبار الاستنساخ من أسلحة الدمار الشامل!
- 8 عدم الخضوع للرقابة الدولية، واستئثار بعض الدول بمخابر ومـــزارع سرية، والتسابق في هذا المجال، ممّا يمهد للحروب الدولية والعالمية!
 - 9 يمكن أن يشكل الاستنساخ نوعاً من التلوث البيئي والاجتماعي.
- 10 ينجم عن الاستنساخ فقدان التنوع، الذي هو أساس المجتمع، فالاختلاف حكمة إلهية ﴿ولو شاء الله لجعلكم أمة واحدة﴾ [النحل: 93].

- 11 يتضمن التوالد اللجنسي رفض الحياة الجنسية التمين ترتبط باهم الصفات الأخلاقية وهو يستهتر بالأحوال الشخصية، وينحط بالتناسل البشري إلى مرتبة أدنى الكائنات الحية!!
 - 12 إلغاء التقدم والتطور، وما يتبعه من انعدام الطموح والتفاؤل والإيمان.

وفي النهاية اليس الاستنساخ خلقاً، ولا بعثاً من العدم"؛ بل إنه ينطلق من الخلية (صنع الله الذي اتقن كل شيء...) [النمل: 88]. ويتطلب الرحم الحي، حيث ينتظر الجنين أن ينفخ الله فيه "من روحه".

ولا شك أننا بحاجة إلى الكثير من المختبرات والمزارع لنواكب الأحداث العلمية ونحكم عليها عن كثب؛ لا أن نقيمها، وهي تدور في فلك بعيد!

وقد يسخر العلماء هذه التجربة لاستعباد الإنسان، وتشويهه وانقراضه!! لذا كان من الواجب ضبط هكذا تجارب حتى لا تتجاوز حدود الأخلاق والشرائع – ولا يتسنَّى ذلك إلا بفرض قوانين دولية صارمة، في هذا المجال.

The second secon

معجم المفردات الأجنبية

(تستثنى المفردات المتجانسة، المستعمل لفظها المطابق في العربية)

- A -		conjugation	تزاوج
acide aminé	حامض اميني	cri - du chat	مواء الهرة
allèle	صنو	crossing - over	مُبادَلَه
amitose	انقسام	cycle cellulaire	دورة خلوية
anémie	فقر الدم	cytoplasme	جسم خلوي
anticorps	مضاد حيوي		ئى ب
antigène	مولّد الضد	- D -	
apogamie	فقد الألقاح	daltonisme	عمى الألوان
aposporie	فقد التنصف	deficiency	نقص
aster	جسم مشع	differenciation	تخلق
- B -		dihybridisme	تزاوج ثنائي
bactériophage	ملتهم البكتيريا	dioique	ثنائي المسكن
blastula	جُذَيْعة	dominant	سائد
bourgeon = nem	ent تبرعم	drosophila	ذبابة الفاكهة
bouturage	افتسال	,	~
		- E - embryon	
- C		_	جنین
cancérigène	مُسرطِنة	enhancer	حافز
catalyseur	مساعد	eucaryotes	حقيقية النوى
centromère	ام مركزية	- F -	
centrosome	كرية مركزية	fécondation	اخصاب . تلقيح
chromatide	ا شفع	fertilisation	اخصاب . تلقيح

مغزل لا لوني fuseau achromatique inversion انقلاب - G -- L gamète linkage ارتباط gemmiparité locus موقع génétique (cell) - M -هندسة وراثية génie génétique بذور کبری macrospores طاقم جيني genome ترقيد marcottage طراز عرقي génotype marker germinale جرثومي انقسام اختزالي méiose غلاف - H membrane فردى الكروموزومات haploïde micro - injection حقن مجهري سيلان الدم جرثومة hémophilie microorganisme بذور صغرى hermaphroditisme microspores متغاير الأمشاج وحيدة الفلقة hétérogame monocot وحيدة المسكن خليط hétérozygote monoïque inistocompatibility قابلية التطعيم احادي monoploïde الكروموزومات أصيل homozygote تكاثر multiplication hybride هجين طفرة mutation زيادة افراز hyperuricémie الحامض البولي - N -نواة دقيقة nucléole - I -مناعة nucléotide نو يدة immunity

مرحلة انتقالية

interphase

- S -

- 0 -				
ovule	بويضة			
opéron	وحدة تعديل			
- P -				
parthénogenèse	ولادة عذرية			
phenotype	مظهر			
plaste	جُبيلة			
pléïotropy	تعددية			
procaryote	بدائية النوى			
prophase	الطور الأول			
	(ر. تخیط)			
- R -				
récessif	متنحي			
receveuse	(أم) مستعارة			
recombinant	خليط جديد			
repressor	كابح			
réticulum en-	شبكة داخلية			

doplasmique

scissiparité	انشطار			
ségregation	انفصال الجينين			
séquence	تتابع			
silencer	کابح			
somatique (cell.)	جسماني			
spermatozoïde	نطفة			
spores	بوغ			
suppressor -	ناسخ . مطفّر			
mutator				
- T -				
télophase	الطور الرابع			
	(ر. تخيظً)			
test - cross	تزاوج تجريبي			
transcription	نسخ			
transduction	تبادل جيني			
transformation	تحوّل ترجمة			
translation	ترجمة			
translocation	تنقل			
trisomy	منغولية			

الدليل الأبجدي

انشطار: 152،

انفصال مستقل: 44.

- 1 -ابيزوم: 63، 66. أحادي الكروموزومات: 31، 82، 112. أدلر . ح: 118. أدنوزين تري فوسفات A.T.P: .170 أدنين: 24، 25، 149. ارتساط: 9، 14، 15، 44، 44، 47، 54، 54، .64 .59 ... أرجينين: 32، 125. استنساخ: 8، 61، 121، 124، 167، 172 .184 ... 180 .178 .177 .175 ... اشريكيا: 28 ... 31، 80، 122... أصيل: 18، 55، 84، 159. انتسال: 154، 155. اكزون: 73. اكزونوكلياز: 37.

أم مركزية: 32، 39، 106، 162، 164.

انزيم: 21، 121، 125، 126، 134، 135،

اللارديس: 110.

انافاز: 39، 162.

انترون: 73، 80.

أنتى كودون: 76.

.147

ائترفيرون: 123، 136.

انــقـــام: 8، 38، 52، 69، 99، 100، ...168 ،165 ،163 ،137 ،114 ،111 انقلاب: 103، 105، 106، 106. انوبلويدي: 111. اوتــوزوم: 11، 12، 16، 18، 106، 107، .116 (114 ايض: 38. بار (جسم): 13. باستورللا: 68. بدائية النوى: 31، 38، 59، 74، 76، 89 بديلة (مستعارة) (أم): 177. بذور صغرى: 9. بذور کبری: 9. بروتانور: 10. بروتوبلاست: 130. بروتوبلاسم: 142. بسروتسيسن: 32، 70، 73، 74، 75، 78،149 بروتيوس: 68. بروفيروس: 69.

بروفيرون: 140.

بروموتور: 90.

بريدجز: 57.

بريماز: 29.

بكتيريا: 24، 63 ... 67, 81، 82، 89،

....140 (126 (125 (119 (118

بكتيناز: 130.

بلاسمود: 142.

بلاسميد: 65، 66، 68، 121، 124، 125،

....134 (127

بلوم (اعراض): 86.

بولي ـ اثيلان ـ كليكول: 131.

بوليبلويد: 31، 112.

بوليزوني: 111.

بوليميراز: 28، 40، 74، 75، 76، 124، 128.

•120

بوناليا: 12.

بوينضة: 10، 11، 15، 105، ... 112،

171 159 ...157 140 129

...179

بيضة ملقحة: 91 ... 93، 108، 114،

....178 (157 (127 (116

- ت -

تبادل جيني: 64، 65، 140.

تبرعم: 153.

تتابع: 36، 37، 67، 69، 67، 71، 73،

...123 692 680 674

تجرثم: 153.

تجريف: 146، 152.

تحويل: 64

تخلق جنسى: 12، 14.

ترانسجين: 128، 135، 136، 140.

ترانسفكشن (انتزاع الدنا): 101، 140.

ترجمة: 75، 76، 78 ... 80.

ترقيد: 154.

تزاوج: 8، 48، 65.

تزاوج تجريبي: 43 ... 45، 47 ...

.... 54 ... 52 .50

تزاوج ثنائی: 41.

تضاعف: 27، 28، 37، 38، 69، 70،

....122 4112 ... 110 4104 4103

تطعيم: 129، 155.

تكاثر: 8، 152.

تلقيح: 17، 92، 157 ... 160، 179....

تنقل: 76، 103، 105، 106، 106.

تورنر (أعراض): 115.

تيروزين: 128.

تىلومىر: 37.

- ث -

ثميدين _ كيناز: 61.

ثنائي المسكن: 9.

ئيمين: 24، 25، 149.

- ق -

جاكوب: 89.

جُبَيْلة: 40، 149، 151.

.159

خلية: 141 ... 143....

- 4 -

دار لنغتون: 111.

داون (اعراض): 110.

دورة حياتية (خلوية): 38، 99، 167، 167. 168، 171، 172.

ديبلويد: 31، 66، 112، 167، 178. ديوكسي ـ ريبو ـ نوكلياز: 63، 64.

- ¿ -

ذبابة الفاكهة (دروزونيلا): 10، 12، 57، 55، 49، 47، 45، 55، 57، 55، 49، 47، 45، 57، 55، 50، 101، 101، 103، 104، 106، 104

- ر -

رايت س: 84.

رزولفاز: 67.

ربليكون: 39، 40.

رتروفيروس: 31، 69، 71، 100، 101، 132، 140. جرثومة: 24، 123، 124.

جرثومة الكولون ر. اشريكيا

جرثومية (خلايا): 83، 124، 157، 160.

جسمانية (خلايا): 83، 129.

جسم خلوي: 24، 74، 142، 148....

جسم كروماتيني: 12، 13.

جسم مشع: 162،

جنين: 140، 157، 176، 178،...

جيراز: 30.

- ح -

حافز: 95، 136.

حامض نوري: 7، 8، 23.

حقن مجهري: 137، 139.

- خ -

خرطنة (الكروموزومات): 52، 59، 60، 60، 67.

خليط: 43، 55، 64، 103، 108، 110، 110،

ركن: 76، 80، 127.

ر.ن.۱: 23، 24، 29، 36، 73، 75، 80،

....149 (138 (137 (91 (89

ريــــــــرزوم: 36، 74، 75، 76، 87، 87، 74....

- ز -

زيادة افراز الحامض البولي: 20

- س -

سائد: 18، 82، ...

ساوثرن: 122

سبلايسيوزوم: 73.

ستورتثانت: 53

سرطان الدم: 109.

سرطان اللمف: 110.

سفار وبلاست: 122

سكّاروميسس: 68، 123، 134.

سكوت وفولر: 119، 120. ﴿

سلمونللا: 68، 87.

سللولاز: 130.

سنجر ب.: 24.

سنكاريون: 60.

سيتوزين: 24، 25، 149.

- ش -

شايز م.: 24.

شبكة داخلية: 75، 149.

شرغف: 25.

شقان: 7.

شفع: 39، 51، 162، 164، 165، 165...

شلايدن: 7.

شيغلّلا: 68.

- ص -

صنو (مثيل): 18، 20، 45، 47، 51، 51، 52، 52، 54، 55، 54، 55،

- ض -

ضمور بصري: 17.

- b -

طراز عرقى: 42، 48.

طفرة: 23، 45، 72، 80، 81، ... 88

طور أول (انقسام): 162.

طور رابع (انقسام): 162.

- ع -

عنصر متنقل: 67 ... 72، 86.

عيب الألوان: 17 ... 20.

- غ -

غلاف: 148، 152.

غوانين: 24، 25، 149.

غولجي: 144، 147.

غونوزوم: 14، 16، 17، 116.

- ف -

فرانكل ـ كونرات 24.

فردي الصبغيات: 31، 69، 112، 158، 165، 165، 165، 165، 178، 175... فقد الألقاح: 156. فقد التنصف: 156.

فقر الدم: 84، 86.

ئيتامين: 134.

فيروس: 24، 29، 31، 69، 82، 131 ... 137، 139....

ڤيريون: 132.

فينيل ـ ألانين: 128.

نينيل كونوريا (P.K.V): 128.

- ق -

قابلية التطعيم 22.

- ك -

كابح: 95.

كابحة: 89، 90.

كاريوتيب: 107 ... 109.

كامبل: 170، 179.

كرة مركزية: 17، 145، 146، 151.

کروماتید (ر. شفع) کروماتین: 32، 33، 35، 36، 148.

كـرومـوزوم: 10 ... 16، 18، 22، 24، 45، 39 ... 35، 32، 30، 24، 45، 88، 88، 88، 68، 61، 60، 49، 125، 116 ... 114، 112 ... 104

كروموزوم جنسي (ر. غونوزوم).

كريزاما ب.: 12.

كزارودرما: 86.

كلا ينفلتر (اعراض): أ116.

كلينتوك ب: 37، 67.

كوانتغرايت: 67.

كودون (مثلث): 8، 76 ... 79....

كولشيسين: 39، 111، 113.

- ل -

لوجون ج: 108

لوسيفاراز: 127.

ليدربرغ أ.م: 82.

ليزوزوم: 147

ليزين: 32.

ليغيوس: 10.

- م -

مازلسون وستال: 28.

مــــادلـــة: 36، 41، 50 ... وق، 66،

....165

متجانس: 45.

متغاير الأمشاج: 11.

متنحي: 18، 20، 21، 41، 55، 82، 83،

.160

مثبط: 30.

مرحلة انتقالية: 36، 38، 99، 168.

مساعد: 29.

مُسرطِنة: 87، 99 ... 101.

مشيح: 10، 15، 17، 108، 114، 156،

.163 ،159 ،158

مضاد حيوي: 68، 86، 96، 123.

مظهر: 22، 82، 116

مغزل لالوني: 162، 176.

مكوّد: 24

ملاندريوم: 12.

ملتهم البكتيريا: 24، 31، 65، 81، 82، 81، 82، 140.

مناعة: 96.

مندل: 9، 41، 45، 52،

منغولية (تريزومي): 111، 113، 116.

مواء الهره: 108

مورغن: 15، 58،

موزاييك: 24، 112، 133.

موقع: 57، 58، 99، 99، 105

مولّد الضد: 96.

مونود: 89.

ميتافاز: 34، 35، 39، 162.

ميتوكوندري: 40، 59، 79، 142، 151.

ميروزيغوت: 66.

میکسومیسات: 142.

مینیکروموزوم: 63.

- ن -

ناسخ ـ مطفّر: 70

ناتل: 128، 133، 134.

نـــخ: 73، 74، 78 ... 85، 85 ... 87، 78،

.95 ... 93 491 ... 89

نطفة: 10، 11، 127، 157، 159، 179...

نقص: 103، 105، 110،

نوكلياز: 33.

نيرفورست: 173.

- 🕰 -

هانتر (اعراض): 21

هجين: 18، 52، 59 ... 62، 72، 111.

هرشي أ.د: 24.

هرمون: 134، 136.

هندسة جينية: 72، 133، 138، 181...

هنكنغ: 9.

هيتروكاريون: 60.

هيستون: 32، 35، 136، 148

هيموغلوبين: 84، 91.

هيموفيلوس: 68.

- و -

واتسون: 7

واسم: 65، 67، 101، 140.

وحدة تعديل: 89، 90.

ولادة عذرية: 156.

ولكنز: 10.

ويلسون: 10، 24، 27.

- ي -

يوراسيل: 24، 149.

معجم المصطلحات

- 1 -

احادي الكروموزومات: monoploïd: نواة أو خلية تحوي نسخة واحدة من الطاقم الجيني.

ارتباط: Linkage: اتحاد جينين يكو دان لميزتين وراثيتين مختلفتين في طاقم جيني بشكل ثابت.

استقلالية العناصر: توارث الميزات بشكل افرادي؛ وهو ما يعبر عنه بنقاوة الأمشاج Purity of gametes.

اشريكيا كولي: نوع من البكتيريا؛ هو الأكثر استعمالاً في تجارب الهندسة الوراثية، لكونها لا تحوي سوى اربعة كروموزومات.

اكزون: Exon: تتابِع دنوي اوجين يشفّر (يكوُّد) لبروتين محدّد.

أم مركزية: كرية مركزية: Centromère: حُبَيْبَة مجهرية في الكروموزوم؛ تساهم في تكوين المغزل اللالوني، اثناء التخيط.

أم مستعاره: الأنثى البالغة، يوضع داخل رحمها البيضة الملقحة، لتنمو وتصبح جنيناً كاملاً. (ر. الأستنساخ).

انترون intron: تتابعات دنوية، غير فاعلة، ودون وظيفة معروفة، تتخلل الجينات المكوَّدة للبروتينات.

انفستروم: "angström A: عشرة اضعاف النانو متر أو جزء من ماية مليون جزء من المتر.

انفصال الجينين: Segregation: عزل عنصر من مجموعة معينة (ر. مندل).

انفصال مستقل: independaut assortmeut: توارث الميزات بشكل افرادي (وهو غير صحيح بعد اكتشاف الأرتباط الكروموزومي).

انقسام اختزالي: mérose: انقسام خلوي؛ يتحول بعده عدد الكروموزومات إلى النصف (منصف).

اوبيرون: operon: وحدة نسخ معدّلة، تحوي بعض الجينات في بدائيات النوى.

اوبيراتور: operator: عنصر مرتبط بالربرشور، مجاور لجين معدُّل.

اوتوزوم: autosome: كروموزوم أو صبغية جسمانية.

اوكاربوت eucaryotes: ر. حقيقيات النوى: أحياء ذات خلايا مغلفة النواة.

- **-** -

بدائيات النوى: procaryotes: كائنات حيّة ذات خلايا غير مغلفة النواة.

بروتوبلاست: protoplast: خلية منزوعة الغلاف.

بروتوبلاسم: protoplasm: كتلة من المادة الحية تشمل الجسم الخلوي والنواة وسائر اعضاء الخلية.

بروفيروس: provirus: موقع من الطاقم الجيني، هو هدف التضاعف، حيث الدنا الذي تركبه الرتروفيروس بعد دخولها الخلية.

بلاست: جُبَيْلة: جسيم مجهري، في الخلايا النباتية، على شكل حُبَيبة مختلفة الألوان.

بلاستولا: جُذَنِعة: blastula: شكل كروي مجوّف للجنين يعقب مرحلة المورولا. بلاسميد: minichromosome: جزيء دنوي في البكتيريا، مستقل عن الكروموزوم ويشكل أحد العناصر الوراثية.

بلاك استوائي: مسطح، في وسط الخلية، يتكون في أولى مراحل التخيط.

بوليزوم: polyzome: مصنع البروتين الرئيسي، داخل الريبوزوم.

بوليميراز: polymeraze: أنزيم خاص لتحويل الدنا إلى رنا مرسل.

- ت -

تبادل جيني: transduction: نوع من التبادل بين الجينات، يحصل بواسطة

البكتريوفاج عندما ينقل قطعة من كروموزوم خلية مُغطية، داخل خلية أخرى (حاوية). *

تتابع: حبل من النويدات المتتالية.

تجاوز: تبادل: تصالب: crossing - over: تصالب كروموزومين، أثناء التخيط، والتصاقهما، وتبادل بعض جيناتهما، عقب انفصالهما؛ ممّا يتيح الفرصة لاختلاطات جديدة.

تجويف: vacuole: فجوة أو كيس خلوي لتخزين مواد ذائبة في الماء، داخل جسم الخلة.

تحول: transformation: تفكك الدنا، وتبادل بعض الجزيئات عند البكتيريا «القادرة».

تخلق: différenciation: تحول الخلايا الجنينية إلى خلايا متميزة، ذات وظائف محدّدة.

تخيط: mitose: انقسام الخلية.

ترانسبوزون: transposon: أو العنصر المتنقل T: عنصر جنسي مكون من تتابعات يمكن أن تغير مواضعها بواسطة أنزيم الترانسبوزاز.

ترانسجين: transgène: جين محور.

ترانسجيني: نوع أو صنف معدّل بواسطة دنا اوجينات دخيلة.

ترجمة: تحويل رسالة الرنا إلى تسلسل في القواعد لتركيب حامض أميني محدد.

تعدية: pleïotropy: حالة جينات متعددة التأثير.

تضاعف: replication: ازدواج الكروموزومات، قُبَيْل التخيط.

تنسيل: استنساخ: كلونه: Clonage: Cloning: توالد خلوي، عن طريق تفعيل واثارة البويضة، دون الاستعانه بالخلية المذكرة.

تنقل: translation: شذوذ كروموزومي يحصل عندما ينفصل قسم من الكروموزوم لينتصق بكروموزوم آخر غير مماثل.

تهجين: hybridation: تزاوج بين كاننين حيين مختلفي الجنسين.

ثنائي الصبغيات: diploïde: مزدوج الكروموزومات (n).

ثنائي المسكن: diorque: نبات يتواجد كل جنس منه على نبته منفصلة.

ثنائية الفلقة: dicot: نباتات ذات بذور أو نوى من فلقتين.

- ح -

جسم خلوي: cytoplasme: كتله تحوي اعضاء الخلية، عدا الغلاف. جين (مورّثة): gene: عنصر كروموزومي لانتقال وظهور الميزات الوراثية.

- כ -

حافز: catalyseur: مادة كيميائية تساعد على تسريع وتسهيل التفاعلات، دون أن تتفاعل.

حافز: enhancer: تتابعات دنوية تنشّط عملية النسخ.

حامض نووي: حامض اساسي، في العصارة النووية.

خلايا جرثومية: germinale: خلايا جنسية أولية بالمقارنة بالخلايا الجسمية.

خليط: hétérozygote: كائن حي، يحمل في بنيته الجنبنية اللّيلين، مختلفين، أحدهما سائد والآخر متنحى.

خنثية: hermaphroditisme: حالة كائن حي، يملك العضوين الجنسيين.

- د -

دالتون: dalton: وزن ذرة الهيدروجين أي ²⁴⁻¹⁰ × 1,663 غ.

د.ن.ا: D.N.A: حامض نووي ريبوي منزوع الاوكسيجين، يتألف من آلاف النويدات.

ديكتيوزوم: dictyosome: اكياس مجهرية مسطحة تؤلف جهاز غولجي.

ربرسور: كابحة: عنصر معدِّل يكوِّد لبروتين محدِّد.

ر تروثيروس: retrovirus: ڤيروس ارتجاعي: ڤيروس رنوي وحيد الجُدَيْلة وذو رنا مغلف بغلاف خاص، ويكثر في النباتات.

ر.ن.۱: R.N.A: حامض نووي، يتواجد في الغالب، خارج النواة، عند حقيقيات النوى.

ريبوزوم: ribosome: حبيبات مجهرية لصنع البروتينات الخلوبة، وتتواجد على أطراف الشبكة الداخلية.

- ز -

زيغوت: بيضة ملقحة: خلية تنتج عن اتحاد مشيجين (مذكر ومؤنث) وتحوي العدد 2 n من الكروموزومات.

- س -

سائد: dominant: جين متفوق يظهر، وحده، في الهجين.

سپور: spores: بوغ: حُبَيْبات وحيدة الخلية للتكاثر عند النباتات السفلى كالبكتيريا والسرخسيات والطحالب والفطريات.

سنتروزوم: centrosome: حُبَيْبَة قرب نواة الخلية الحية، تلعب دوراً في التخيط وفي تحرك الأهداب عند السوطيات.

سنترومار centromère: ر.ام مركزية.

ستتريول centriole: حُبَيْبَة تحتل مركز السنتروزوم.

سنسيتيوم: syncytium: كتله من السيتوبلاسم تحوي العديد من النوى.

سيتوبلاسم: cytoplasme: ر. جسم خلوي.

شبكة داخلية: reticulum endoplasmique: انبوب مجهري متفرع في انحاء الجسم الخلوي لنقل كانة المواد.

شفع: chromatide: احدى فردتي الكروموزوم، أثناء التخيط.

- ص -

صيغي: chromosome: ر. كروموزوم.

- ط -

طاقم جيني: génome: مجموعة الكروموزومات في الخلية النباتية أو الحيوانية. طفرة: mutation: تغير كروموزومي مفاجيء قابل للنسخ والتوريث، وينتج عن خلل في تسلسل النويدات.

- ع -

عصارة نووية: سائل لزج يملأ النواة ويحوي مادة الكروماتين والحامض النووي، النواة الدقيقة.

- غ -

غلاف بلاسمي (سيتو بلاسمي): غشاء يفصل الخلية عن المحيط الخارجي وعن بقية الخلايا.

غلاف سلليلوزي: cellulosique: غلاف هيكلي من مادة السلليلوز (النشوية)، خاص بالخلية النباتية.

غلاف خلوي: غشاء من طبقة واحدة أو أكثر يحيط بالخلية.

غلاف نووي: غشاء يفصل النواة اعن الجسم الخلوي.

غولجي (جهاز): Golgi: عضو مجهري يتواجد في كافة الخلايا، قرب النواة.

غونوزوم: gonosome: كروموزوم (صبغي) جنسي، مقارنة بالاوتوزوم أو الكروموزوم الخاص بالميزات الجسمية.

- ف -

فاج: phage: بكتريوفاج: ر. ملتهم البكتيريا.

فردي الصبغيات: haploïde: يملك العدد (n) من الكروموزومات.

فيروس: كائن عضوي طفيلي، لا يمكنه أن ينمو إلا داخل خلية حية؛ وأكثر الفيروسات لا ترى إلا بالمجهر الإلكتروني، ويتألف من جزي، واحد من الدنا.

ڤيريون: virion: جزء ڤيروسي.

- ك -

كابح: silencer: تتابعات دنوية تؤثر سلباً على التعبير الجيني.

كابسيد: capsid: غلاف الڤيروس البروتيني.

كروماتين: مادة نووية، بروتينية، تتلون بالملوّنات القاعدية، وتتحول إلى كروموزومات، في بدء الأنقسام الخلوي.

كروموزوم: صبغي: عُصَيَّة نووية مجهرية تتكوِّن من جزي، من الدنا، وتتألف في المرحلة الأولى من الانقسام الخلوي من مادة الكروماتين.

كلوروبلاست: جسيمات خضراء داخل الخلية النباتية تساهم في التمثيل الكلوروفيلي.

كودون: codon: تتابعات قليلة من النويدات (مقطع من ثلاث قواعد، ويدعي الثالوث)، تحدّد تركيب (تسلسل نويدات) حامض اميني معين في الرنا المرسل _ code génétique الشفرة الوراثية code génétique .

- م -

متنحي: récessif: جين ذو مظهر مستتر، إلا إذا تواجد منه مثيلان.

مثيل: allele: ر. نظير.

مجيني: transgénique : محوّر جينياً.

مزدوج الصبغيات: diploïde: يملك العدد n 2 من الكروموزومات.

مسرطِنة: oncogène :cancérigène: جين يسبب الأورام السرطانية.

مشيج: gamète: لاقحة: خلية من احد الجنسين (ذكرية أو أنثوية) تحوي العدد n من الكروموزومات وتتحد مع مثيلتها من الجنس الآخر لتكوين البيضة أو الزيثوت في عملية التلقيح أو الإخصاب.

مضاد: anticorps: جسم مقاوم يساهم في تكوين جهاز المناعة.

مُضعّف: attenuator: مركز يحوي سلسلة تتابعات لإتمام عملية النسخ.

مظهر: phénotype: يشمل خصائص الكائن الظاهرة ومظهر الجين الخارجي.

مغزل لا لوني: fuseau achromatique: خطوط متقطعة، على شكل مغزل، تظهر في أولى مراحل التخيط.

ملتهم البكتيريا: phage: bactériophage: نيروس يفتك ببعض أنواع البكتيريا. مورثة: ر. جين.

مورولا: morula: شكل كروي للجنين (كثمرة التوت)، يعقب البويضة الملقحة ويسبق مرحلة البلاستولا.

موقع: locus: مستوى أو مركز كروموزومي لجينين مثيلين يتعلقان بأحدى الميزات الوراثية.

مولدٌ الرد: antigène: جسم مضاد في جهاز المناعة.

ميتوكوندري: mitochondries: عناصر خلوية فعّالة في الأيض والتنفس الخلويين. ميكرون: µmicron أو ميكرومتر: 10-6 م أو جزء من مليون جزء من المتر.

- ن -

ناقل: vecteur: وسائل لنقل جينات إلى الخلايا كالبلاسميد والڤيروس.

نانومتر: ن.م.: 9-10م = ملليميكرون أو جزء من مليار جزء من المتر.

نسخ: transcription: عملية تحول نوع من الدنا النووي إلى رنا مرسل بواسطة أنزيم البوليميراز.

نظیر: مثیل: صنو: allèle: واحد من جینین، یتقابلان علی کروموزومین من زوج واحد.

نقطة مشعة: aster: سنتروزوم محاط بالخطوط المشعة قُبَيْل التخيط.

نموذج: صيغة: تركيب وراثي: génotype: البنية الجينية التي يتوارثها الفرد عن أبويه.

نواة: noyau: جسم مجهري برّاق، داخل الخلية، مغلف بالغلاف النووي، عند حقيقيات النوى، ويحوي العصارة النووية.

نواة دقيقة: nucléole: جُسَيْم كروي، داخل النواة، غني بالرنا.

نويدة: nucléotide: نوتيدة: وحدة كيميائية تتألف من قاعدة ازوتية (ادينين، ميتوزين، غوانين، تيمين في الدنا؛ والثلاث الأولى مع اليوراسيل في جزيء الرنا)، وجزيء فوسفات، وجزيء سكر ـ ويشكل الآلاف منها جزيئاً واحداً من الدنا أو الرنا.

- 🕰 -

هجین: hybride: حاصل تزاوج بین حیوانین أو نباتین (ر. تهجین).

هوموزيغوت: homozygote: اصيل: كائن حي، يحمل في بنيته الوراثية اللّيلين متطابقين لجين معين يكوّد لميزة واحدة.

هيستون: histon: پروتين يتواجد في كروموزومات النباتات والحيوانات، على السواء.

- و -

واسم: marker: موقع على الكروموزوم يمكن مراقبة توريثه ـ وهوامّاجين؛ واما تتابع من القواعد؛ أو دنا، دون وظيفة معروفة.

المراجع

- Principles of genetics: Gardner, Simmons, Snustad Yohn Wiley: 1991.
- Principles of gene manipulation: Old & Primrose Blackwell Science: 1994,
- Evolutions, Genetics & Man: Dolzhanshy: John Wiley 1955.
- Anatomie et physiologie: Boulet & Obré. Hachette 1946.
- Elements of Zoology: Store & Usinger: Mc Graw Hill: 1955.
- Biologie Végétale: Guillermond & Mangenot: Masson: 1948.
- Biologie Cellulaire: Plantfol: Belin: 1950.
- Principles of Heredity: Snyder & David: Heath: 1957.
- Biologie: Centre Pédagogique: 1992.
 - علم الوراثة وهندستها: ربيع نجار: دار النهار 1994.
 - الاستنساخ: هـ. رزق: دار الفكر المعاصر: 1997.

وغيرها



حول هندسه الوراثة وعلم الاستنساخ

المؤلف: محمد صالح المحب من مواليد بيروت 1933 مجاز في الطبيعيات من الجامعة اللبنانية - يحمل شهادة الكفاءة للتعليم الثانوي.

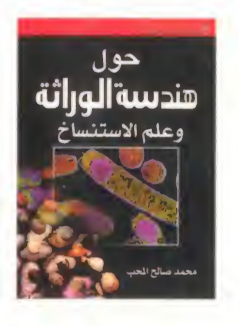
درس الطبيعيات والفيزياء والكيمياء والرياضيات، في الثانويات الرسمية والخاصة، حوالي الأربعين عاماً.

بالإضافة إلى كتابه "حول هندسة الوراثة وعلم الاستنساخ"، نشر له تباعاً: "من الذرة الى المجرة" (1984) و"أرقام في جسم الإنسان" (1990) باللغة العربية و"سلسلة علم الحساب للمرحلة المتوسطة (1977) و"من الأرض إلى الكون" (1995) باللغة الفرنسية.

الكتاب: يتألف من الاقسام الرئيسية التالية: الخلية ومكوناتها، الكروموزومات والجينات وخصائصها، الهندسة الوراثية ومبادئ علم الوراثة.

والاستنساخ وآلية تجربة النعجة دوللي...

كما يحوي الكتاب أكثر من مائة صورة توضيحية وجداول إحصائية، بالإضافة إلى شرح موجز للمصطلحات العلمية العربية ودليل أبجدي للمفردات الواردة، وفهرس مفصل للمحتويات.



الدارالعتريب لعرب الدارالعتريب المعرب المعر

لزيد من المعلومات حول منشورات الدار العربية للعلوم، زوروا موقع الدار علا من خلال العنوان؛ WWW.asp.com.lb حيث يمكنكم التسوق من



أكبر مكتبة عربية على الانترنت

